00766.00002 PADEMAN

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re A	Application of:)	
		: .	Examiner: Joseph T. Woitach
TETS	UYOSHI ISHIWATA ET AL.)	
		:	Group Art Unit: 1632
Applio	cation No.: 09/090,672)	
		:	Confirmation No. 4139
Filed:	June 4, 1998)	
		:	
For:	IgA NEPHROPATHY-RELATED)	
	GENES	:	October 18, 2004

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

CLAIM TO PRIORITY

Sir:

Applicants hereby claim priority under the International Convention and all rights to which they are entitled under 35 U.S.C. § 119 based upon the following Japanese Priority Application:

No. PCT/JP97/04468 filed December 5, 1997

A certified copy of the priority document is enclosed.

Also, enclosed is a check in the amount of \$130.00 for payment of the fee required under 37 C.F.R. § 1.17(i) in connection with this paper. (37 CFR §1.55(a)(2).) Please charge any additional fee due to Deposit Account No. 06-1205.

10/2072004 RFEKADU1 00000028 09090672 V 01FC:1053 130.00 0P

10/21/2004 RFEKADU1 00000074 09090672

01 FC:1460

130.00 OP

Applicants' undersigned attorney may be reached in our New York office by telephone at (212) 218-2100. All correspondence should continue to be directed to our address given below.

Respectfully submitted,

awrence S. Perry

Registration No. 31,865

Attorney for Applicants

FITZPATRICK, CELLA, HARPER & SCINTO 30 Rockefeller Plaza
New York, New York 10112-3800
Facsimile: (212) 218-2200

LSP\ac

NY_MAIN 458229v1

BEST AVAILABLE COPY

日本国特許庁

JAPAN PATENT OFFICE

紙添付の書類は下記の出願書類の謄本に相違ないことを証明する。 his is to certify that the annexed is a true copy of the following application as, filed this Office.

願 年 月 日 te of Application:

1997年12月 5日

願 番 号 Malication Number:

PCT/JP97/04468

顧 人 Micant (s):

協和醗酵工業株式会社

石渡 哲義

桜田 幹子

西村 彩子

中川 智

西 達也

久我 哲郎

澤田 滋正

武井 正美

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

2004年 8月19日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office () (P)



受理官庁用写し

特許協力条約に基づく国際出願

国際出願番	- 受理官庁記入欄 ———— PCT/JP 97 /04468
国際出願	05.12.97
(受付印) P(日	CT International Application 本 国 特 許 庁
出願人又は代理人の書	類記号 1028

願書	国際出願日 ()	5.12.97
出願人は、この国際出願が特許協力条	(受付印) PCT Internation 日 本 国	nal Application 特 許 庁
約に従って処理されることを請求する。	出願人又は代理人の書類記号 (希望する場合、最大12字) 102	2 8
第 1 欄 発明の名称		
IgA腎症関連遺伝子		
第 川 欄 出願人		
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載	议;あて名は郵便番号及び国名も記載)	この間に記載した者は、 発明者でもある。
協和醱酵工業株式会社 Kyowa F 〒100 日本国東京都千代田区大手町		電話費号: 03-3282-0036
6-1, Ohtemachi 1-chome, Chiyoda-ku,	Tokyo 100 Japan	ファクシミリ番号: 03-3282-1527
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		加入電信番号:
国孫 (图名): 日本国 JP	住所 (国名): 日本国 JP	
この間に記載した者は、次の 指定国についての出頭人である: すべての指定国 メ田を	除くすべての指定国 米国のみ	追記欄に記載した指定国
第 単欄 その他の出願人又は発明者		······································
氏名(名称)及びあて名: (姓·名の順に記載; 法人は公式の完全な名称を記載		この間に記載した者は 次に該当する:
石渡 哲義 ISHIWATA Tetsuyoshi		出願人のみである。
〒194 日本国東京都町田市森野 4-17 4-17-9, Morino, Machida-shi, Tokyo 🔝	1	出願人及び発明者である。
	·	○ 発明者のみである。 (ここだレ目を付したとき は、以下に記入しないこと)
国籍 (国名): 日本国 JP	住所 (图名): 日本国 JP	`
この欄に記載した者は、次の 指定国についての出願人である:	除くすべての指定国 ※国のみ	追記欄に記載した指定国
その他の出願人又は発明者が続葉に記載されている。		
第N欄 代理人又は共通の代表者、通知	のめて名	
次に記載された者は、国際機関において出願人のために行動する:		通の代表者
氏名(名称)及びあて名: <i>(姓・名の順に記載;佐人は公式の完全な名称を記載</i>	; あて名は郵便番号及び国名も記載)	取話番号:
		,
:	ļ.	ファクシミリ番号:
		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
		加入電信番号:
代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上配枠内に特に通知が送付。	されるあて名を記載している場合は、レ印を付す	

探式PCT/RO/101 (第1用紙) (1997年1月)

● 順欄の統合 その他の出	願人又は発明者	Ť		
この統	薬を使用しないときは、この	用紙を慰書に含めない	<i>こと</i> .	
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の頃に記載;法人	は公式の完全な名称を記載;	あて名は郵便番号及び	国名も記載)	この間に記載した者は、
		•		次に該当する:
桜田 幹子 SAKU	RADA Mikiko			出願人のみである。
アメリカ合衆国、カリフ	••	٠	• .	
1		、サンティエコ		山願人及び発明者である。
フィオレテラス 5220				<u>E</u>
5220 Fiore Terrace #		California 92	122	発明者のみである。
United States of Amer	ica	•		(ここにレ印を付したとき) は、以下に記入しないこと)
		•		
		<u> </u>		
国籍 (国名): 日本国 JP		住所 <i>(国名)</i> :	米国 US	· •
この間に記載した者は、次の	治定国 米田を除っ	くすべての指定国	米国のみ	追記欄に記載した指定国
指定国についての出頭人である:				この間に記載した者は、
		3 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		次に該当する:
•				
西村 彩子 NISHII	MURA Ayako			出願人のみである。
〒156 日本国東京都	· ·	8-11	,	A LIGHT C TI WAY DO NOT AN AN
1-18-11, Miyasaka, Se			n	山闌人及び発明者である。
,, acand, DC		100 Japai		Page 2
•	•			【 発明者のみである。
		•	•	は、以下に記入しないこと)
国師 (国名): 日本国 JP	•	住所(国名):	日本国 JP	
この間に記載した者は、次の	と定用 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	くすべての指定国	米国のみ	追記欄に記載した指定国
指定国についての出頭人である:				この間に記載した者は、
	A THINK A SOUTH A SHOW A CHOOK A C	2 CO WATER DOOD		
e e	•			次に該当する:
				次に該当する:
中川 智 NAKAGA	NWA Satoshi			
.,,,,				次に該当する: 出願人のみである。
〒194 日本国東京都區	叮田市中町 3-9-9			次に該当する:
.,,,,	叮田市中町 3-9-9			次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都區	叮田市中町 3-9-9			次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。
〒194 日本国東京都區	叮田市中町 3-9-9			次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都區	叮田市中町 3-9-9			次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, M ^{国額 (国名)} : 日本国 JP	叮田市中町 3-9-9		日本国 JP	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Machi, Machine January (1945) (叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo	194 Japan	日本国 JP	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Machi, Mach	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国	※国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ここにレリむを付したとき は、以下に記入しないこと) 追記欄に記載した指定国 この欄に記載した者は、
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国	※国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ごこにレロを付したとき ば、以下に記入しないこと) 自記欄に記載した指定国
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国	※国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ここだレリンを付したとき、 は、 以下に記入しないこと) 追記欄に記載した指定国 この欄に記載した者は、 次に該当する:
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国	※国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ここにレリむを付したとき は、以下に記入しないこと) 追記欄に記載した指定国 この欄に記載した者は、
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mi 国語 (国名): 日本国 JP この側に記載した者は、次の 指定国についての出願人である: 」 すべての指 氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の頃に記載: 佐人に 西 達也 NISI-II Tat	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo *国を除く な公式の完全な名称を記載:る	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : オペての指定国 ちて名は郵便番号及び[※国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ごとにレ印を付したとき) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国 5で名は郵便番号及び[図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ここだレリンを付したとき、 は、 以下に記入しないこと) 追記欄に記載した指定国 この欄に記載した者は、 次に該当する:
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mi 国語 (国名): 日本国 JP この側に記載した者は、次の 指定国についての出願人である: 」 すべての指 氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の頃に記載: 佐人に 西 達也 NISI-II Tat	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 (国名): すべての指定国 ちて名は郵便番号及び[図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よこなたいに記入しないこと) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国 5で名は郵便番号及び[図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ごとにレ印を付したとき) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国 5で名は郵便番号及び[図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よこ以下に記入しないこと) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 <i>(国名)</i> : すべての指定国 5で名は郵便番号及び[図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よこ以下に記入しないこと) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsua	194 Japan 住所 (国名): は すべての指定国	図 米国のみ 国名も記載)	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (ごとにしいいととしたととき) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo	194 Japan 住所 (国名): は すべての指定国	米国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よこ以下に記入しないこと) 追記間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。
〒194 日本国東京都町 3-9-9, Naka-machi, Mac	叮田市中町 3-9-9 achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo achida-shi, Tokyo tsunari た田区東嶺町 39-1 achi, Ohta-ku, Tok	住所 (国名): まつての指定国 まつてるは郵便器等及びに ない。 ないは、 ないは、 はい (国名):	米国のみ	次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よ.以下に記入しないこと) 追記間に記載した指定国 この間に記載した指定国 この間に記載した者は、 次に該当する: 出願人のみである。 出願人及び発明者である。 発明者のみである。 (よ.以下に記入しないこと)

3	100
_	131

第二欄の糸	売き そ	の他の出願。	 人又は発明者	¥		
		この統葉を使	使用しないときは、この	用紙を閲書に含めない	: ¿.	
氏名 (名称) 及びあ	て名: (姓・名	の順に記載;法人は公司	代の完全な名称を記載:	あて名は郵便番号及び	国名も記載)	この間に記載した者は、 次に該当する:
	久我 哲良	KUGA T	etsuro			出願人のみである。
		本国東京都町[laka-machi, Ma	· · · · ·			出願人及び発明者である。
		,		,		発明者のみである。 (ごこにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと)
国籍(国名):	日本国	JP		住所(国名):	日本国 JP	
この間に記載した者		すべての指定国	米国を除	くすべての指定国	米国のみ	追記欄に記載した指定国
指定国についての出 氏名 (名称) 及びあ	1朝人である: て名: <i>(姓・名</i>	 。の頃に記載:法人は公式	(の完全な名称を記載:	あて名は郵便番号及び	国名も記載)	この間に記載した者は、
•		_			·	出頭人のみである。
	澤田 滋江		\ Shigemasa			
-		本国東京都武成 Kichijojihoncho) Japan	出願人及び発明者である。
						発明者のみである。 (ここにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと)
国前(国名):	 日本国	JР		住所 <i>(国名)</i> :	日本国 JP	
この間に記載した者		すべての指定	■ ★田孝隆	! くすべての指定国	米国のみ	追記欄に記載した指定国
指定国についての出 氏名 (名称) 及びあ	<u> 願人である:</u> て名: <i>(姓・名</i>	の順に記載:法人は公司			السيدا	この個に記載した者は、
						次に該当する:
-	武井 正美	€ TAKEIN	/asami			出願人のみである。
		日本国埼玉県		24-140	,	No. of the second secon
~,	124-140,	Aoyagi, Sayama	-shi, Saitama	350-13 Jaj	pan	出願人及び発明者である。
						全明者のみである。 (ごこにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと)
国籍(国名):	日本国	JP		住所 (国名):	日本国 JP	
この間に記載した者		すべての指定	国 米国を除	 くすべての指定国	※国のみ	追記欄に記載した指定国
指定国についての出 氏名(名称)及びあ	1頭人である: 5て名: <i>(姓・名</i>	の順に記載;往入は公言	代の完全な名称を記載;	あて名は郵便番号及び	_	この個に記載した者は、
				•		次に該当する:
					·	出願人及び発明者である。
						受明者のみである。 (ここにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと)
国籍(国名):			· .	住所 (国名):		
この間に記載した者	· · · ·	すべての指定[国 米国を除	くすべての指定国	米国のみ	追記欄に記載した指定国
		他の統葉に記載されてい	ಿ ಕಿ.			, v
株式PCT/RO/	/101 (納森	(1997年1月)				

●∨ 欄	国の指定								
規則 4.9(a)の規定に基づき次の指定を行う(核当する□にレ印を付すこと: 少なくとも1つの□にレ印を付すこと)。									
达城特許	•								
		S レソト Lesotho, M W マラウイ Malawi, S D スーダン Sudan, 及びハラレプロトコルと特許協力条約の締約国である他の国							
⊠ E A	- Tet C: キルギスタン Kyrgyzstan - Tet フ: カザフスタン Ka:	A Z アゼルバイジャン Azerbaijan, B Y ベラルーシ Belarus, zakstan, M D モルドヴァ Republic of Moldova, R U ロシア連邦 M トルクメニスタン Turkmenistan, 及びユーラシア特許条約と特許協力条約							
⊠ E P	シェタイン Switzerland and Liechtenstein, DE Fイツリ フィンランド Finland, FR フランス France, GB! Ireland I T イタリア Italy, I. II ルクセンブルグ	ia. B E ベルギー Belgium. C H and L I スイス及びリヒテン Germany, D K デンマーク Denmark, E S スペイン Spain, F I 英国 United Kingdom, G R ギリシャ Greece, I E アイルランド Luxembourg, M C モナコ Monaco, N L オランダ Netherlands, 及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国である他の国							
_ OA	OAPI本学等年: BF ブルキナ・ファソ Burkina Faso, BJ ベニン Benin, CF 中央アフリカ Central African Republic, CGコンゴー Congo, CI 象牙海岸 Cote d'Ivoire, CM カメルーン Cameroon, GA ガボン Gabon, GN ギニア Guinea, ML マリ Mali, MR モーリタニア Mauritania, NE ニジェール Niger, SN セネガル Senegal, TD チャード Chad, TGトーゴー Togo, 及びアフリカ知的所有複機構と特許協力条約の締約国である他の国(他の種類の保護又は取扱いを求める場合には点線上に記載する)								
国内特的	= (他の種類の保護又は取扱いを求める場合には点線上に記載する)								
AL	アルバニア Albania	L V ラトヴィア Latvia							
	アルメニア Armenia	■ M D モルドヴァ Republic of Moldova							
TA	オーストリア Austria	M G マダガスカル Madagascar							
M A W	オーストラリア Australia	M K マケドニア旧ユーゴスラヴィア The former Yugoslav Republic of Macedonia							
\square A Z	アゼルバイジャン Azerbaijan								
	ボスニア・ヘルツェゴビナ Bosnia and Herzegovina	MN モンゴル Mongolia							
	パルパドス Barbados	MW 7504 Halawi							
	ブルガリア Bulgaria	M X メキシコ Mexico N O ノールウェー Norway							
	ブラジル Brazil	N Z ==							
⊠ CA	ベラルーシ Belarus	PL #-5> F Poland							
	カテク Lanada and L. I スイス及びリヒテンシュタイン	P T ポルトガル Portugal							
	Switzerland and Liechtenstein	RO N-7=7 Rosania							
M C N	中国 China	□ R U ロシア連邦 Russian Federation							
	キューバ Cuba	□ S D スーダン Sudan							
	チェッコ Czech Republic	□ S E スウェーデン Sweden							
	ドイツ Germany	SG シンガポール Singapore							
	デンマーク Denmark	S I スロヴェニア Slovenia							
	エストニア Estonia	SK 2007 +7 Slovakia							
	スペイン Spain	□ T J タジキスタン Tajikistan							
	フィンランド Finland	□ TM トルクメニスタン Turkmenistan							
	英国 United Kingdom	TR IV3 Turkey							
GE	グルジア Georgia	TT トリニダード・トバゴ Trinidad and Tobago							
⊠нυ	ハンガリー Hungary	☑ UA ウクライナ Ukraine							
	イスラエル [srael	UG ウガンダ Uganda							
□ I S	アイスランド Iceland	☑ U S 米国 United States of America							
	日本 Japan								
KE	ケニア Kenya	U Z ウスベキスタン Uzbekistan							
KG	キルギスタン Kyrgyzstan	VN ヴィエトナム Viet Nam							
KR	韓国 Republic of Korea	以下の口は、この様式の施行後に特許協力条約の締約国となった国を指定(国							
	カザフスタン Kazakstan	内特件のために)するためのものである							
	セントルシア Saint Lucia スリ・ランカ Sri Lanka								
	リベリア Liberia								
Ls	レント Lesotho								
	リトアニア Lithuania								
. —	ルクセンブルグ Luxembourg								
出願人は、上	配の指定に加えて、規則 4.9(b)の規定に基づき、特許協力条約	の下で認められる全ての国の指定を行う。							

5		E

第 N 欄 優先權主張	他の優先権の主張(先の出	顔)が追記欄に記載されている	
下記の先の出願に基づき優先権を主張する	š		
国 名 (その国において又はその国 について先の出願がされた)	先の出願の出願日 <i>(日. 月. 年)</i>	先の出願の出願番号	先の出願を受理した官庁名 <i>(広域出願又は国際出</i> <i>願の場合のみ記入)</i>
(1) 日本国 JP	0 5.1 2.9 6	平成8年特許願 第325763号	
(2)		7,50 2 0 7 0 3 7	
(3)			
レ印を付すこと。	L の受理官庁(日本国特許庁)で発行されるな ・	(1)	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
上記()の番号の先の山間のうち作成し国際事務局へ送付することを	ち、次の()の番号のものについては、山 と、受理官庁(日本国特許庁の長官)に対し	山崩西類の認証謄本を して請求している。:	
第 川 欄 国際調査機関	对		
国際部別金融機関(ISA 先の部別金に上記国際明金機関に。 避とすることを請求する場合に記入する。 する。: 国名(又は広域官庁)	へ) ∅ 3銭3択 よる別の調査(国際・国際型又はその他)が 先の調査に関連する出題(若しくはその額 出願日(日、月、年)	I S A <u>/ J P</u> ♪既に実施又は請求されており、可能な限り 閉訳)又は関連する調査請求を表示すること 出願番号	当済凋変の結果を今回の国際调査の基 により、当該先の調査又は請求を特定
第24間 照合欄			
この国際出願の用紙の技数は次のとおりて	この国際出願には、以下にチ	-ェックした書類が添付されている。	
1. 願書 ・・・・・・・・	5 枚 1. 別個の記名押印さ		
2. 明細書 ・・・・・・・	59 枚 2. 包括委任状の写し		料に相当する特許印紙を貼付した書面
3. 請求の範囲・・・・・・	2 枚 3. 配名押印(署名)		口座への扱込みを証明する書面
4. 要約書 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1 枚 4. 【 】 優先権書類 (上記 0 枚) の番号を記	7\$0 t Z) .	物に関する書面
수용 -	67 枚	8. 🔀 その他 <i>(拠</i> え 記載 優先権動類 差	及び/又はアミノ酸配列リストレディスク) (ば、便先権書類送付請求書と具体的に する): 計議水書、陳土書、フレキシブル 総形式等の情報を記載した集面
要約書とともに公表する図として 第	図 を提示する (図面がある場合		
第 区欄 提出者の配名	名		
各人の氏名 (名称) を記載し、その次に持 一協和醱酵工業株式会社		A = 14 (F5)	
石渡 哲義 富	地語 神學 西村 彩子 (音) 地語 神學	西達也 2	澤田 滋正
桜田 幹子 (音)	中川智	入我 哲郎 (全)	武井 正美
1. 国際出願として提出された書類の実際	の受理の日 安理省庁	105.12.9	· 2. 図面
3. 国際出願として提出された書類を補完	する書類又は図面であって		受理された
その後期間内に提出されたものの実際	の受理の日(訂正日)		不足図面がある
4. 特許協力条約第11条(2)に基づく必	要な補完の期間内の受理の日		小に四間かのる
5. 出願人により特定された 国際調査機関 I S	SA/JP 16.11	調査手数料未払いにつき、国際調査機関に 調査用写しを送付していない	
	国際事務》	司配入欄 ————	
記録原本の受理の日			
様式PCT/RO/101 (最終用紙)	(1994年1月, 再版1997年1月))	

明細書

IgA 腎症関連遺伝子

技 術 分 野

本発明は、健常人の白血球と比較して、IgA 腎症患者の白血球において発現が変動する mRNA に着目し、ディファレンシャル・ディスプレイ法を用いた新規遺伝子の取得およびその方法に関する。また、新規蛋白質および該蛋白質に対する抗体、該蛋白質をコードする DNA、該蛋白質および該 DNA の検出方法、ならびに IgA 腎症の診断および治療に関する。

背 景 技 術

IgA 腎症とは、腎臓の糸球体内に血液由来と考えられる IgA 免疫複合体が沈着することを特徴とする慢性糸球体腎炎である。日本では原発性腎疾患の 30%以上を占め、単一の腎疾患としては最も多く、そのうちの 15~30%は予後不良で腎不全へ移行する。しかしながら、IgA 腎症の疾患の原因はまだ不明であるため、根本的な治療法はない。また、IgA 腎症の確定診断は、腎臓の一部を生検し、メサンギウムにおける IgA 免疫複合体の沈着を免疫学的染色により確認する方法であるため、患者への負担は大きい。

IgA 腎症の患者は約 50%の症例で血中 IgA の値が高いことが報告されている [ディジージズ・オブ・ザ・キドニー (Diseases of the Kidney) 第 5 版 (1993)、ネフロン (Nephron)、29、170 (1981)]。血液中の IgA の産生はB細胞が、その産生の制御はT細胞が担っているといわれており、また、IgA 患者の末梢 T細胞において、サイトカインであるインターロイキン4、インターロイキン5、インターロイキン6 あるいはTGF $-\beta$ (transforming growth factor $-\beta$)の産生が健常人に比べて高いという報告 [クリニカル・アンド・エクスペリメンタル・イムノロジー(Clinical & Experimental Immuonlogy)、103、125(1996)、キドニー・インターナショナル (Kidney International)、46、862(1994)]、末梢リンパ球において、インテグリンであるVLA (very late activation) -4 およびVLA-5 がより強く活性化しているという報告 [ネフロロジー、ダイアリシス、トランスプランテーション (Nephrology、Dialysis、Transplantation)、10、1342(1995)] がなされている。これらのことから、IgA 腎症は免疫系の異常により IgA の産生が過剰となり、血液中の IgA 免疫複合体

が糸球体に沈着し、沈着した IgA 免疫複合体に対する補体系の活性化等が糸球体に影響を及ぼし障害をおこしていると考えられているが、IgA 腎症の原因についてはまだわかっていない。

発明の開示

IgA 腎症の疾患原因の解明、治療あるいは患者の負担を軽減した診断が望まれている。本発明は、IgA 腎症に関与する新規 DNA およびその取得方法を提供すること、また、IgA 腎症に関与する新規蛋白質および該蛋白質に対する抗体、該蛋白質をコードする DNA、ならびにそれらを用いた治療薬および診断薬を提供することにある。

本発明は、配列番号1から31に記載の塩基配列を有する IgA 腎症関連遺伝子の DNA、該 DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA に関する。本発明の DNA および該 DNA と相補的な塩基配列の部分断片に基づくオリゴヌクレオチドを用いて IgA 腎症関連遺伝子の mRNA を検出する方法、それらのオリゴヌクレオチドを含む、IgA 腎症診断薬に関する。本発明の DNA および該 DNA と相補的な塩基配列の部分断片に基づくオリゴヌクレオチドを用いて、IgA 腎症関連遺伝子の転写および該 mRNA の翻訳を抑制する方法、それらのオリゴヌクレオチドを含む、IgA 腎症治療薬に関する。また本発明は、IgA 腎症患者白血球より、ディファレンシャル・ディスプレイ法を用いた IgA 腎症関連遺伝子の取得方法に関する。

また、本発明は、配列番号32に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質、ならびに本発明の蛋白質をコードするDNA、配列番号1記載の塩基配列を有するDNA、またはこれらの塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAに関する。また本発明は、該DNAとベクターとからなる組み換えベクター、該組み換えベクターを宿主細胞に導入して得られる形質転換体、および該形質転換体を培地に培養し、培養物中に本発明の蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から蛋白質を採取することを特徴とする製造方法に関する。また、本発明の蛋白質に特異的に反応する抗体、該抗体を用いて該蛋白質を免疫学的に認識する方法、該抗体を含むIgA腎症診断薬ならびに該抗体を含むIgA腎症治療薬に関する。

本発明では、新規遺伝子を取得するために、IgA 腎症患者および健常人の白

血球における mRNA の発現量の差異に注目したディファレンシャル・ディスプレイ法 [FEBS レターズ (FEBS Letters) 351, 231 (1994)] を用いている。ディファレンシャル・ディスプレイ法とは、発現様式を指標に新規遺伝子をクローニングする方法である。すなわち、細胞から抽出した全 RNA あるいは mRNA に対し、各種プライマーを用いてポリメラーゼ・チェイン・リアクション (PCR) 反応を行い、健常人の白血球に比べ IgA 腎症患者の白血球で、その発現量が顕著に増加あるいは減少する新規な遺伝子の cDNA 増幅断片を取得する方法である。以下にその方法について述べる。

IgA 腎症患者および健常人の白血球から全 RNA を調製する方法としては、チオシアン酸 グアニジンートリフルオロ酢酸 セシウム法 [Methods in Enzymol., 154, 3(1987)]、AGPC 法〔実験医学 9, 1937, (1991)〕または RNA 回収用キット RNAeasy (QIAGEN 社) などがあげられる。

また全 RNA からポリ (A) + RNA を調製する方法としては、オリゴ (dT) 固定

化セルロースカラム法 [モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル (第2版)] などがあげられる。また、IgA 腎症患者の白血球および健常人の白血球から mRNA を調製するキットとしては、ファースト・トラック・mRNA・アイソレーション・キット (Fast Track mRNA Isolation Kit;インピトロジェン社製)、クイック・プレップ・mRNA・ピュリフィケーション・キット (Quick Prep mRNA Purification Kit;ファルマシア社製)などがあげられる。続いて、IgA 腎症患者の白血球および健常人の白血球から抽出した RNA から、アンカープライマーを用いて cDNA を合成し、続いて、該 cDNA に対して 5' 末端を蛍光標識したアンカープライマーと任意プライマーとを用いて PCR 反応を行う。アンカープライマーとは、チミジンを除く、アデニン、グアニンあるいはシトシンのオリゴヌクレオチドを、mRNA の 3' 末端ポリA配列に会合するオリゴ d T配列の 3' 末端に付加したプライマーである。任意プライマーとは、多種類の cDNA の配列に対して増幅し、かつ一度の反応で多数の cDNA 増幅断片を得ることができるオリゴヌクレオチドのことであり、オリゴヌクレオチドの長さとしては、10mer 程度が好ましい。

PCR 反応後、ポリアクリルアミドゲルで電気泳動し、フルオロイメージャーで蛍光を検出する。そして、IgA 腎症患者および健常人の白血球由来の cDNA 増

幅断片の泳動パターンを比較し、発現増幅が変動している cDNA 断片をゲルから回収し、該 cDNA 増幅断片をベクターに組み込み、通常用いられる塩基配列解析方法、例えば Sanger らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci., U. S. A., 74, 5463 (1977)]等によって分析することにより、該 DNA の塩基配列を決定することができる。

DNA 断片を組み込むベクターとしては、pDIRECT 〔ヌクレイック・アシッド・リサーチ(Nucleic Acids Research) 18, 6069 (1990)〕、pCR-Script Amp SK(+) 〔ストラタジーン社製、ストラテジーズ(Strategies),5, 6264(1992)〕、pT7Blue (ノバジーン社製)、pCR II 〔インビトロジェン社製、バイオテクノロジー(Biotechnology), 9, 657(1991)〕、pCR-TRAP(ジーンハンター社製)および pNoTA_{T7} (5プライム→3プライム社製)などがあげられる。

塩基配列の分析は、塩基配列自動分析装置、例えば373A・DNA シークエンサー (アプライド・バイオシステムズ社製)等を用いて行うことができる。

本発明の DNA としては、配列番号 1 から 3 1 に示される塩基配列からなる DNA もしくは該 DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA 配列などがあげられる。

配列番号1から31に示される塩基配列と、ストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA とは、該蛋白質の本来有する活性を失わない範囲内で、置換、欠失、挿入あるいは付加などの変異が一カ所以上導入された DNA で、配列番号1から31に示される塩基配列を有する DNA またはその断片をプローブとして、コロニー・ハイブリダイゼーション法あるいはプラーク・ハイブリダイゼーション法 [モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル (Molecular Cloning, A laboratory manual)、第2版[サンブルック(Sambrook)、フリッチ(Fritsch)、マニアチス(Maniatis)編集、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー・プレス(Cold Spring Harbor Laboratory Press)、1989年刊]、以下、モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル第2版と記す]により得られる DNA を示す。

本発明の DNA の塩基配列に基づくオリゴヌクレオチドを用いて IgA 腎症に関与する mRNA を検出する方法としては、ノーザンハイブリダイゼーション法 [Molecular Cloning, A laboratory manual Second edition, Cold Spring Harbor

Laboratory Press (1989)]、PCR 法 [PCR プロトコールズ (PCR Protocols), アカデミック・プレス (Academic Press) (1990)] などがあげられる。特に、RT (Room Tempreture) ーPCR 法は、簡便であり、IgA 腎症の診断に利用することができる。具体的には、ヒトから採血し、白血球を回収し、そこから単離したRNA を、オリゴ (dT) プライマーと逆転写酵素を用いて cDNA に変換した後、検出したい mRNA に対応する一組のオリゴヌクレオチドプライマーを用いて PCR 反応を行い、増幅断片を検出する方法である。

オリゴヌクレオチドプライマーとしては、検出したい mRNA の一部の塩基配列において、5、末端側の塩基配列に相当するセンスプライマーおよび3、末端側の塩基配列に相当するアンチセンスプライマーがあげられる。ただし、mRNAにおいてウラシルに相当する塩基は、オリゴヌクレオチドプライマーにおいてチミジンとなる。

センスプライマーおよびアンチセンスプライマーとしては、両者の融解温度 (T_n)および塩基数が極端に変わることのないオリゴヌクレオチドを用いるのが好ましい。塩基数としては、15~40mer が好ましい。

上述のオリゴヌクレオチドプライマーを用いて増幅させる塩基配列部分としては、mRNA のいかなる塩基配列領域でもよいが、塩基配列の長さが 50bp から2kbp であり、反復配列あるいは GC (グアニン・シトシン) 塩基に富む配列を含まぬ塩基配列領域が好ましい。

また、同様にアンチセンス RNA/DNA (化学 $\underline{46}$, 681 (1991)、バイオテクノロジー(Biotechnology) $\underline{9}$, 358 (1992)〕を用いて、DNA の転写もしくは mRNA の翻訳を抑制することにより IgA 腎症の治療に利用することもできる。

アンチセンス RNA/DNA 技術を用いて該蛋白質の生産を抑制するには、本発明の該蛋白質をコードする DNA の一部の塩基配列、好ましくは翻訳開始領域にある 10~50 塩基の塩基配列を基にしてオリゴヌクレオチドを設計・調製し、生体内に投与するにことにより可能である。合成オリゴヌクレオチドの塩基配列としては、本発明の該蛋白質をコードする DNA のアンチセンス鎖の塩基配列の一部と一致するもの、あるいは該蛋白質の活性発現を抑制する活性を失わない範囲内で改変したものを利用できる。オリゴヌクレオチドとしては DNA、RNA またはその誘導体たとえばメチル体やフォスフォロチオエート体を用いることがで

きる。

前述した方法で得られた cDNA 断片から DNA 全長を得るには、前述した cDNA 増幅断片をプローブとして、各種 cDNA ライブラリーよりハイブリダイゼーションによりスクリーニングして得ることができる。以下に、cDNA ライブラリーの作製法について述べる。

cDNA ライブラリー作製法としては、モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル(第2版)やカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・パイオロジー、サプルメント1~34等に記載された方法、あるいは市販のキット、例えばスーパースクリプト・プラスミド・システム・フォー・cDNA・シンセシス・アンド・プラスミド・クローニング(Super Script™Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning、ライフテクノロジーズ社製)やザップ-cDNA・シンセシス・キット [ZAP-cDNA Synthesis Kit、ストラタジーン(Stratagene)社製]を用いる方法などがあげられる。さらに、cDNA ライブラリーを市販している場合もあり、本発明における、ギブコBRL社製のヒト白血球 cDNA ライブラリーなど cDNA ライブラリーそのものの市販品もある。

cDNA ライブラリーの作製の際の、細胞から抽出した mRNA を鋳型として合成した cDNA を組み込むベクターは、該 cDNA を組み込めるベクターであればいかなるものでも用いることができる。例えば、ZAP Express [ストラテジーズ (Strategies) 5, 58 (1992)]、pBluescript II SK(+) [ヌクレイック・アシッド・リサーチ (Nucleic Acids Research) 17, 9494 (1989)]、 λ zap II (ストラタジーン社製)、 λ gt10、 λ gt11 (DNA クローニング、ア・プラクティカル・アプローチ (DNA Cloning, A Practical Approach)、 Vol. 1, 49 (1985)]、 Lambda BlueMid (クローンテック社製)、 λ ExCell、pT7T3 18U (ファルマシア社製)、 pcD2 [モレキュラー・アンド・セルラー・バイオロジー(Mol. Cell. Biol.)、3, 280 (1983)] および pUC18 [ジーン(Gene)、33, 103 (1985)] 等が用いられる。ベクターにより構築される cDNA ライブラリーを導入する大腸菌としては、該 cDNA ライブラリーを導入、発現および維持できるものであればいかなるものでも用いることができる。たとえば XL1-Blue MRF' [ストラテジーズ(Strategies)、5, 81 (1992)]、 C600 [ジェネティックス(Genetics)、39, 440 (1954)]、 Y1088、 Y1090 [サイエンス(Science)、222、778 (1983)]、 NM522 [ジャー

ナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(J. Mol. Biol.), <u>166</u>, 1 (1983)〕、 K802 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー(J. Mol. Biol.), <u>16</u>, 118 (1966)〕および JM105 〔ジーン(Gene), 38, 275(1985)〕等が用いられる。

また、cDNA ライブラリーを作製せずに、cDNA を合成後両端にアダプターを付 加し、このアダプターの塩基配列と増幅断片の塩基配列に基づいたプライマー で PCR を行う 5'-RACE (rapid amplification of cDNA ends)および 3'-RACE [プ ロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ オブ・ザ・USA(Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A), 85, 8998(1988)] によっても得る ことができる。また塩基配列に基づいた PCR 法、あるいは DNA 合成機で化学合 成する方法によって得ることもできる。cDNA ライブラリーからの cDNA クローン の選択としては、アイソトープあるいは蛍光標識したプローブを用いたコロニ ー・ハイブリダイゼーション法あるいはプラーク・ハイブリダイゼーション法 「モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル 第2版]に より選択することができる。また、プライマーを調製し、ポリ(A) † RNA ある いは mRNA から合成した cDNA あるいは cDNA ライブラリーを鋳型として、ポリメ ラーゼ・チェイン・リアクション (PCR) 法 [モレキュラー・クローニング:ア・ ラボラトリー・マニュアル(第2版)、カレント・プロトコールズ・イン・モ レキュラー・バイオロジー、サプルメント1~34]により cDNA を調製するこ ともできる。

上記方法により選択された cDNA クローンを、適当な制限酵素などで切断後、pBluescript KS(+) (ストラタジーン社製)等のプラスミドにクローニングし、通常用いられる塩基配列解析方法、例えば Sanger らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci., U. S. A., 74, 5463 (1977)]等によって分析することにより、該 DNA の塩基配列を決定することができる。塩基配列の分析は、塩基配列自動分析装置、例えば373A・DNA シークエンサー(アプライド・バイオシステムズ社製)等を用いて行うことができる。

得られた塩基配列の新規性の確認は、GenBank 、EMBL および DDBJ などの塩基配列データベースにより行う。

上記方法によって得られた DNA としては、例えば配列番号1で示される塩基配列を有する DNA もしくは該 DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイ

ズする DNA があげられる。また、該塩基配列より推定されるアミノ酸配列を有する蛋白質としては、配列番号32記載のアミノ酸を有する蛋白質が含まれる。

新規蛋白質をコードする DNA の調製および発現は、モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル(第2版)、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー(Current Protocols in Molecular Biology)、サプルメント1~34(Supplement 1~34)[アウスベル(Ausubel)、ブレント(Brent)、キングストン(Kingston)、ムーア(Moore)、セイドマン(Seidman)、スミス(Smith)、スツール(Struhl)編集、グリーン・パブリシング・アソシエイツ・アンド・ウェイリーインターサイエンス(Green Publishing Associates and Wiley-Interscience)発行、1987-1996年版、以下、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、サプルメント1~34と記す〕等に記載された方法によって、行なうことができる。

すなわち、前述した方法により得られた全長 DNA を適当なベクターのプロモーター下流に挿入した組換え体ベクターを造成し、それを宿主細胞に導入することにより、本発明の蛋白質を発現する形質転換体を得ることができる。

宿主としては、細菌、酵母、動物細胞、昆虫細胞など、目的とする遺伝子を発現できるものであれば、いずれでもよい。細菌としては、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli)、バチルス・ズブチリス (Bacillus subtilis)、バチルス・アミロリクエファシネス (Bacillus amyloliquefaciens)、ブレビバクテリウム・フラバム (Brevibacterium flavum)、ブレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (Brevibacterium lactofermentum)、コリネバクテリウム・ラクトファーメンタム (Corynebacterium glutamicum)、ミクロバクテリウム・アンモニアフィラム (Microbacterium ammoniaphilum)等のエシェリヒア属、セラチア属、コリネバクテリウム属、ブレビバクテリウム属、シュードモナス属、バチルス属等の微生物が例示される。酵母としては、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisae)、シゾサッカロミセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe)、クリュイベロミセス・ラクチス (Kluyveromyces lactis)、トリコスポロン・プルランス (Trichosporon pullulans)、シュワニオミセス・アルビウス (Schwanniomyces alluvius)等が例示される。動物 細胞としては、ヒトの細胞であるナマルバ細胞、サルの細胞であるCOS 細胞、

チャイニーズ・ハムスターの細胞であるCHO細胞等が例示される。昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵母細胞であるSf9、Sf21 [バキュロウイルス・イクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル (Baculovirus Expression Vectors、A Laboratory Manual)、オレリー (Oreilly)、ミラー (Miller)、ルーコウ (Luckow) 著、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー (W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク (New York)、1992 年版(以下、バキュロウイル・スイクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアルと記す)]、Trichoplusia ni の卵細胞であり、ファーミンジェン (Pharmingen) 社から High5 として市販されている Tn5 等が例示される。

本発明の DNA を導入するベクターとしては、該 DNA を組み込むことができ、 宿主細胞で発現できるものであればいかなるベクターでも用いることができる。

細菌、例えばエシェリヒア・コリ(Escherichia coli)を宿主細胞として用いる場合には、プロモーター、リボゾーム結合配列、本発明の DNA、転写終結配列、場合によってはプロモーターの制御配列より構成されているのが好ましい。

発現ベクターとしては、例えば、pKYP10 (特開昭 58-110600)、pLSA1 [アグリカルチュラル・アンド・バイオロジカル・ケミストリー (Agric. Biol. Chem.), 53, 277, (1989)]、pGEL1 [Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 82, 4306, (1985)]等が用いられる。

プロモーターとしては、大腸菌等の宿主細胞中で発現できるものであればいずれを用いてもよい。例えば、trp プロモーター (Ptrp)、lac プロモーター (Plac)、T7lac プロモーター、PLプロモーター、PRプロモーター などの、大腸菌やファージ等に由来するプロモーターが用いられる。Ptrpを2つ直列させたプロモーター (Ptrp×2)、tac プロモーターのように人為的に設計改変されたプロモーター等を用いてもよい。

リボソーム結合配列としては、シャインーダルガノ(Shine-Dalgarno)配列 (以下、SD配列と略記する)と開始コドンの間を適当な距離(例えば、6~ 18塩基)に調節して用いることが好ましい。

本発明の組換えベクターにおいては、本発明の DNA の塩基配列が宿主細胞で

の発現に最適なコドンとなるように、必要に応じて塩基を置換して用いること が好ましい。

本発明の組換えベクターにおいては、本発明の DNA の発現には転写終結配列 は必ずしも必要ではないが、好適には構造遺伝子の直下に転写終結配列を配置 することが好ましい。

細菌への組換えベクターの導入方法としては、細菌に DNA を導入する方法であれば、例えば、カルシウムイオンを用いる方法 [Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 69, 2110-2114 (1972)]、プロトプラスト法 (特開昭 63-2483942)等、いずれの方法も用いられる。

酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEp13 (ATCC37115)、YEp24 (ATCC37051)、YCp50 (ATCC37419)等が用いられる。

プロモーターとしては、酵母中で発現できるものであればいずれのものを用いてもよいが、例えば、ヘキソースキナーゼ等の解糖系の遺伝子のプロモーター、gal 1 プロモーター、gal 1 プロモーター、CUP 1 プロモーター等があげられる。

酵母への組換えベクターの導入方法としては、酵母に DNA を導入する方法であれば、例えば、エレクトロポレーション法 [Methods. Enzymol., 194, 182-187 (1990)]、スフェロプラスト法 [Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 84, 1929-1933 (1978)]、酢酸リチウム法 [J. Bacteriol., 153, 163-168 (1983)] 等、いずれの方法も用いられる。

動物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、pAGE107 [特 開 平 3-22979 ; サ イ ト テ ク ノ ロ ジ ー (Cytotechnology), 3, 133, (1990)], pAS3-3 (特開平 2-227075), pAMoERC3Sc, pcDM8 [ネイチャー(Nature), 329, 840, (1987)]、pcDNA I / Amp、pcDNA I (いずれもフナコシ社製)等が用いられる。

プロモーターとしては、動物細胞中で発現できるものであればいかなるものを用いてもよいが、例えば、サイトメガロウィルス(CMV)の IE(immediate early) 遺伝子のプロモーター、SV40 あるいはメタロチオネインのプロモーター等があげられる。また、ヒトCMVの IE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターとともに用いてもよい。

動物細胞への組換えベクターの導入方法としては、動物細胞に DNA を導入する方法であれば、例えば、エレクトロポレーション法 [Cytotechnology, <u>3</u>, 133(1990)]、リン酸カルシウム法 (特開平 2-227075)、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci., USA, <u>84</u>, 7413 (1987)]等、いずれの方法も用いられる。

昆虫細胞を宿主細胞として用いる場合には、例えばカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、サプルメント 1-34、バキュロウイルス・イクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・マニュアル等に記載された方法によって、タンパク質を発現することができる。すなわち、以下に述べる組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得たのち、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、タンパク質発現昆虫細胞を取得する。

遺伝子導入ベクターとしては、例えば、p VL1392、pVL1393 、pBlueBacIII (ともにインビトロジェン社製)等が用いられる。

バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus) などが用いられる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法 (特開平 2-227075)、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 84, 7413 (1987)] 等が用いられる。

以上のようにして得られる形質転換体を培地に培養し、培養物中に本発明の 蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から採取することにより、本発明の蛋白質を 製造することができる。

本発明の形質転換体を培地に培養する方法は、宿主細胞の培養に用いられる通常の方法に従って行われる。

大腸菌あるいは酵母等の微生物を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、微生物が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩類等を含有し、 形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれ を用いてもよい。 炭素源としては、グルコース、フラクトース、スクロース、糖蜜、デンプン、 デンプン加水分解物等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノー ル、プロパノールなどのアルコール類が用いられる。

窒素源としては、アンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、りん酸アンモニウム等の無機酸もしくは有機酸のアンモニウム塩またはその他の含窒素化合物の他、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスチープリカー、カゼイン加水分解物、大豆粕および大豆粕加水分解物、各種発酵菌体またはその消化物等が用いられる。

無機物としては、りん酸第一カリウム、りん酸第二カリウム、りん酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等が用いられる。

培養は、通常振盪培養または深部通気攪拌培養などの好気的条件下、15~40℃で16~96時間行う。培養期間中、pHは3.0~9.0に保持する。pHの調整は、無機または有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニアなどを用いて行う。

培養中は必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培 地に添加してもよい。

プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、lac プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはイソプロピルーβーDーチオガラクトピラノシド(IPTG)等を、trp プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはインドールアクリル酸(IAA)等を培地に添加してもよい。

動物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているRPMI1640培地、EagleのMEM培地またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等が用いられる。培養は、通常 $5\%C0_2$ 存在下、 $35\sim37$ \mathbb{C} で $3\sim7$ \mathbb{C} 間行い、培養中は必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

昆虫細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一

般に使用されている TNM-FH 培地 [ファーミンジェン (Pharmingen) 社製]、Sf900IISFM [ライフテクノロジーズ (Life Technologies) 社製]、ExCell400、ExCell405 [いずれも JRH バイオサイエンシーズ (JRH Biosciences) 社製]等が用いられる。培養は、25~30 ℃で 1 ~4 日間行い、培養中は必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合または細胞内に不溶体を形成した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離し、水系緩衝液にけん濁後、超音波法、フレンチプレス法などにより細胞を破砕し、その遠心分離上清に該蛋白質を回収する。

さらに、細胞内に不溶体を形成した場合には、不溶体をタンパク質変性剤で可溶化後、タンパク質変性剤を含まないあるいはタンパク質変性剤の濃度がタンパク質が変性しない程度に希薄な溶液に希釈、或いは透析し、タンパク質の立体構造を形成せしめることができる。

本発明の蛋白質あるいはその糖修飾体等の誘導体が細胞外に分泌された場合には、培養上清に該蛋白質あるいはその糖鎖付加体等の誘導体を回収することができる。単離精製については、溶媒抽出、有機溶媒による分別沈殿、塩析、透析、遠心分離、限外ろ過、イオン交換クロマトグラフィー、ゲルろ過クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、結晶化、電気泳動などの分離操作を単独あるいは組み合わせて行うことができる。

また、本発明の蛋白質は配列番号32記載のアミノ酸配列に基づいた、化学 合成法によっても製造することができる。

また、本発明の蛋白質、あるいは配列番号32記載のアミノ酸配列に基づいて化学合成した本発明の蛋白質の一部であるペプチドを抗原として免疫することにより、抗体を製造することができる。すなわち免疫した動物の脾細胞とマウスのミエローマ細胞とを融合させてハイブリドーマを作製し、このハイブリドーマを培養するか、動物に投与して該動物を腹水癌化させ、該培養液または腹水を採取することにより本発明の蛋白質に対するモノクローナル抗体を製造することができる。また、免疫した動物の免疫血清を採取することにより本発明の蛋白質に対するポリクローナル抗体を製造することができる。これらの抗

体は IgA 腎症の診断や治療に利用することができる。

以下、本発明の実施例を示す。

【実施例】

実施例1 IgA 腎症患者および健常人の白血球のディファレンシャル・ディスプレイ

(1) IgA 腎症患者および健常人の白血球からの全 RNA の取得

IgA 腎症の患者 5 名および健常人 5 名各々から 20ml 採血し、1000 単位/ml ヘパリンナトリウム溶液 (清水製薬社製) 500 μ 1 を添加して凝固を抑制後、遠心チューブに移し、室温で 3,300 rpm 、15 分間遠心後、白血球画分として中間層のバフィーコートを別の遠心チューブに移した。AGPC 法[実験医学 $\underline{9}$, 1937, (1991)] により全 RNA を取得した。

(2) IgA 腎症患者および健常人の白血球全 RNA を用いた蛍光ディファレンシャル・ディスプレイ

それぞれの全 RNA2. 5 μgについて蒸留水を全体が 9 μ l になるように添加し、5' 末端をフルオレセインイソチオシアネート (以下、FITC と称す) で蛍光標識したアンカープライマー (サワディー社製 5 0 μ M) 1 μ l を加えて 70℃で 5 分間加熱後、すぐ氷冷した。蛍光標識アンカープライマーとしては以下に示す 3 種類の配列 (FAH:5'-FITC-GT₁₅ A-3'、FGH:5'-FITC-GT₁₅ G-3'、FCH:5'-FITC-GT₁₅ C-3') のうちの 1 種類ずつ反応に用いるので、1 サンプルの全RNA について計 3 組の反応を行った。 5 × 逆転写酵素反応用緩衝液〔250mM トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン(Tris)-HCl (pH8.3)、375mM KCl、15mM MgCl₂) 4 μ l、100mM ジチオスレイトール(DTT) 2 μ l、10mM dNTP(dATP、dGTP、dTTPおよびdCTP)1 μ l、蒸留水1 μ l、逆転写酵素 SUPERSCRIPT II RNase H Reverse Transcriptase(BRL社製)1 μ l(200 単位)を添加して混合し、室温で 10 分間静置後、42℃で 50 分間反応させて cDNA を合成し、90℃ 5 分間加熱して反応を停止させた。この反応液にTE緩衝液[10mM Tris-HCl (pH8.0)、1 mMエチレンジアミン四酢酸二ナトリウム (EDTA)(pH8.0)〕40 μ l を添加した。

続いて、合成した各々の cDNA $1~\mu$ l に、蒸留水 $14.7~\mu$ l、 $10\times PCR$ 用緩衝液 [100mM Tris-HCl (pH8.8)、500mM KCl、15mM MgCl $_2$ 、1~%トライトンX-100]

 2μ 1、 $2.5\,\text{mM}$ dNTP $0.8\,\mu$ 1、 $50\,\mu$ M 蛍光標識アンカープライマー(FAH、FGH、FGH、FGH のうち cDNA 合成時に用いたのと同じ種類のもの) $0.3\,\mu$ 1、 $10\,\mu$ M 任意プライマー(オペロン社製) $1\,\mu$ 1、DNA ポリメラーゼ Gene Taq(ニッポンジーン社製、 $5\,\mu$ 位/ μ 1) $0.2\,\mu$ 1を添加し、サーマルサイクラーにセットした。 94℃で $3\,\text{分間}$ 、40℃で $5\,\text{分間}$ 、72℃で $5\,\text{分間}$ 反応させた後、95℃で $15\,\text{秒間}$ 、40℃で $2\,\text{分間}$ 、72℃で $1\,\text{分間}$ からなる工程を $1\,\text{サイクルとして}$ $27\,\text{サイクル反応を行い、最後に }72$ ℃で $5\,\text{分間反応させて}$ PCR を行った。蛍光標識アンカープライマーとしては前述した $3\,$ 種類のうちから $1\,$ 種類、任意プライマーとしては、オペロン社製の $0\text{PD-1}\sim20$ 、 $0\text{PE-1}\sim20\,$ および $0\text{PV-1}\sim20\,$ の $6\,$ 0種類のうちから $1\,$ 種類を組み合わせて反応を行うため、合計 $1\,$ 8 $0\,$ 組、さらに蛍光標識アンカープライマーFGH と任意プライマー0PB-2(オペロン社製)の反応も行うため、 $1\,$ 0の全 RNA について合計で $1\,$ 8 $1\,$ 1組の反応を行っている。

各々のPCR 反応液 4 μ 1 に電気泳動サンプル用溶液 (95%ホルムアミド、0.1% キシレンシアノール、0.1%プロムフェノールブルー) 3 μ 1 を添加し、95℃で 2 分間加熱後すぐ氷冷し、6%アクリルアミドゲル、1500V、2.5 時間で電気 泳動を行った。電気泳動用緩衝液としては89mM Tris、89mM ホウ酸、2 mM EDTA を用いた。フルオロイメージャー(モレキュラー・ダイナミックス社製)を用いて電気泳動後のゲルの蛍光を測定することにより、PCR で増幅した断片を検出し、比較した。健常人5例に比較して、IgA 腎症患者の白血球5例で共通して顕著に増加あるいは減少したバンドを記録した。

再度、別の IgA 腎症患者 3 例と健常人 3 例から全く同様に全 RNA を取得し、同様にディファレンシャル・ディスプレイを行い、2 度のディファレンシャル・ディスプレイでともに増加あるいは減少がみられた 1 9 7 バンドをゲルから切り出した。

については、最初に行ったディファレンシャル・ディスプレイ法と同様のものを用いた。反応後の液をフェノールークロロホルム(1:1)抽出し、さらにクロロホルムーイソアミルアルコール(24:1)抽出後、エタノール沈殿をした。これを精製するため 1.5%低融点アガロースゲル〔シープラーク GTG(SEA PLAQUE GTG:FMC バイオプロダクツ社製)〕で電気泳動してエチジウムブロマイド染色をし、増幅断片を切り出した。これを 65℃で 15 分間加熱してアガロースを融解させ、フェノールークロロホルム抽出し、さらにクロロホルムーイソアミルアルコール抽出後エタノール沈殿をし、 $10~\mu$ 1 のTE緩衝液に溶解させた。

増幅断片 1μ l と PCR 断片クローニング用ベクターpT7BlueT-Vector (ノバジェン社製) 1μ l を混合し、DNA ライゲーションキット ver. l (宝酒造社製) を用いて、キットの指示に従い、プラスミドに増幅断片を組み込んだ。大腸菌 DH5 α (ギブコ BRL 社製) を形質転換し、アンピシリン耐性株を得た。該形質転換株コロニーを蒸留水 20μ l に懸濁し、 $10 \times$ PCR 用緩衝液 2.5μ l、 $2.5 \,\mathrm{mM}$ dNTP 2μ l、 34μ M アンカープライマー 0.3μ l、 10μ M 任意プライマー 1μ l、DNA ポリメラーゼ Gene Taq 0.5μ l を添加し、増幅断片の再増幅と同じ条件でPCR を行って電気泳動をし、最初のディファレンシャル・ディスプレイ時と同じ長さの断片が増幅することから、該プラスミドに増幅断片が組み込まれたことを確認した。

増幅断片の塩基配列は DNA シークエンサー(パーキンエルマー社製)を用いて決定した。塩基配列決定に用いた試薬および方法についてはパーキンエルマー社のダイプライマーサイクルシークエンンシング (Dye primer cycle sequencing) キットを使用し、キットの指示に従った。ここで得られた塩基配列中にある制限酵素部位で、もとのディファレンシャル・ディスプレイ時の反応物を切断して電気泳動し、切り出した増幅断片に相当するバンドが確かに切断されて泳動位置が変化することを確認した。得られた塩基配列を塩基配列データベース GenBank と比較し、一致する塩基配列がデータベース中の既存の塩基配列にはないもの、データベースの塩基配列の中で expressed sequence tag とのみ一致するものを66クローン選択した。

実施例2 RT-PCR による mRNA の発現の特異性の検出

実施例 1 で得られた IgA 腎症患者 5 例および健常者 5 例の白血球からの全RNA 2 μ g に対して一本鎖 cDNA 合成キット Superscript preamplification system (B R L 社製)を用いて、キットに付属のオリゴ dT プライマーにより一本鎖 cDNA を合成した。具体的試薬および方法は、キットに付属のプロトコールに従った。反応後の溶液 21 μ l に蒸留水 399 μ l を添加して全体を 420 μ l にし、そのうちの 10 μ l を用いて、RT-PCR により各増幅断片に対応する mRNA の発現量を検出した。すなわち、白血球一本鎖 cDNA 10 μ l に蒸留水 15.8 μ l、10×PCR 用緩衝液 4 μ l、2.5mM d N T P 3.2 μ l、DMSO 2 μ l、10 μ M 遺伝子特異的 5' 末端側センスプライマー 2 μ l、10 μ M 遺伝子特異的 3' 側アンチセンスプライマー 2 μ l、1 単位/ μ l に希釈した DNA ポリメラーゼ Gene Taq 2 μ l を添加し、97℃ 5 分間加熱し、氷中で 5 分間冷却した後、94℃で 30 秒間、65℃で 1 分間、72℃で 2 分間からなる工程を 1 サイクルとして 24~35 サイクルの PCR 反応を行った。 2 %アガロースゲル電気泳動後、0.01%サイバーグリーン(宝酒造社製)で染色し、増幅した断片の量をフルオロイメージャーで定量し、mRNA の相対発現量とした。

mRNA の量を校正するために、ハウスキーピング遺伝子であるグリセルアルデヒド3-リン酸デヒドロゲナーゼ(G3PDH)遺伝子について特異的プライマー(5'-CCCATCACCATCTTCCAGGAGC-3'、5'-TTCACCACCTTCTTGATGTCATCATA-3') 同様の反応を行い、各遺伝子の mRNA の発現量を G3PDH mRNA の発現量に対する比で校正した後、IgA 腎症患者 5 例の平均値と健常者 5 例の平均値を比較し、その値に差のある遺伝子31クローンについて IgA 腎症患者で発現量が変化している遺伝子として選択した。表1-1および表1-2に、選択された遺伝子についてまとめた。

表1-1

					•	
配列表 の番号	遺伝子	増幅プライマー	bp ²⁾	発現 変動 ³⁾	RT-PCR プライマー ⁴⁾	RT-PCR cycle 数
1	INP377-A	FGH/OPD-1	256	5.0	55,56	28
2	INM063-7	FGH/OPB-2	155	12.5	33,34	28
3	INP303-A	FAH/OPD-5	305	9.9	35,36	28
4	INM315-10	FAH/OPD-9	278	2.8	37,38	35
5	INP319-3	FAH/OPD-10	135	14.4	39,40	28
6	INP324-A	FAH/OPD-12	197	19.9	41,42	28
7	INP332-A	FAH/OPD-16	137	16.6	43,44	28
8	INM335-3	FAH/OPD-17	274	4.2	45,46	28
9	INM336-A	FAH/OPD-17	171	0.14	47,48	28
10	INM351-10	FCH/OPD-4	161	1.8	49,50	28
11	INP356-4	FCH/OPD-7	323	18.5	51,52	35
12	INP364-A	FCH/OPD-12	138	3.8	53,54	28
13	INP379-A	FGH/OPD-2	244	8.6	57,58	35
14	INP380-A	FGH/OPD-2	135	15.7	59,60	35
15	INP401-A	FGH/OPD-20	258	16.7	61,62	24
16	INP403-A	FAH/OPE-3	219	2.3	63,64	28
17	INP407-A	FAH/OPE-5	191	9.1	65,66	28
18	INM408-A	FAH/OPE-5	148	0.65	67,68	28
19	INP410-5	FAH/OPE-6	306	2.0	69,70	28
20	INM419-14	FAH/OPE-11	357	0.064	71,72	35

表1-1

配列表	遺伝子	増幅プライ	b p 2)	発現	RT-PCR プラ	RT-PCR
の番号		マーロ		変動3)	イマー4)	cycle 数
1	INP377-A	FGH/OPD-1	256	5. 0	55, 56	28
2	INM063-7	FGH/OPB-2	155	12. 5	33, 34	28
3	INP303-A	FAII/OPD-5	305	9. 9	35, 36	28
4	INM315-10	FAII/OPD-9	278	2. 8	37, 38	35
5	INP319-3	FAH/OPD-10	135	14. 4	39, 40	28
6	INP324-A	FAII/OPD-12	197	19. 9	41, 42	28
.7	INP332-A	FAII/OPD-16	137	16.6	43, 44	28
8	INM335-3	FAII/OPD-17	274	4. 2	45, 46	28
9	INM336-A	FAII/OPD-17	171	0.14	47, 48	28
10	INM351-10	FCII/OPD-4	161	1.8	49, 50	28
11	INP356-4	FCII/OPD-7	323	18. 5	51, 52	35
12	INP364-A	FCII/OPD-12	138	3. 8	53, 54	28
13 .	INP379-A	FGH/OPD-2	244	8. 6	57, 58	35
14	INP380-A	FGH/OPD-2	135	15. 7	59, 60	35
15	INP401-A	FGII/OPD-20	258	16. 7	61, 62	24
16	INP403-A	FAII/OPE-3	219	2. 3	63, 64	28
17	INP407-A	FAII/OPE-5	191	9. 1	65, 66	28
18	INM408-A	FAII/OPE-5	148	0.65	67, 68	28
19	INP410-5	FAII/OPE-6	306	2. 0	69, 70	28
20	INM419-14	FAII/OPE-11	357	0.064	71, 72	35

表1-2

21	INP429-A	FGH/OPE-7	219	2.4	73,74	28
22	INP431-A	FGH/OPE-8	251	13.1	75,76	24
23	INP438-A	FGH/OPE-11	233	5.4	77,78	24
24	INP444-A	FGH/OPE-15	176	3.3	79,80	24
25	INP451-2	FCH/OPE-4	241	14.0	81,82	32
26	INP458-A	FCH/OPE-11	217	9.2	83,84	28
27	INP463-A	FCH/OPE-19	232	18.2	85,86	35
28	INP470-A	FCH/OPV-4	228	5.8	87,88	28
29	INP482-A	FCH/OPV-10	298	9.9	89,90	28
30	INP485-6	FCH/OPV-17	291	8.5	91,92	28
31	GTINP332A -21 ⁵⁾	_	869	4.6	93,94	24

- 1)デフェレンシャル・ディスプレイ時に用いたアンカープライマーと任意プライマーの組み合わせを示した。
- 2) GTINP332A-21 以外はデフェレンシャル・ディスプレイ時の増幅断片の長さを示した。
- 3)発現変動は lg A腎症の患者5例のmRNAの発現量の平均値/健常人5例のmR NAの発現量の平均値の値を示した。
- 4)RT-PCRのプライマーは配列表の番号を示した。
- 5) GTINP332A-21 は、デフェレンンシャル・ディスプレイでその増幅断片が得られた遺伝子ではなく、実施例3と同様にして、INP332-A の全長のcDNAクローンをヒト白血球cDNAライブラリーから取得を試みた際に、形質転換株から得られたcDNAクローンである。そのcDNAの塩基配列の一部を実施例4と同様にして決定したところINP332-A の塩基配列とは異なる新規遺伝子のcDNAクローンであり、その塩基配列に基づいて実施例2で行った RT-PCR の結果は、Ig A腎症の患者白血球で健常人と比較してmRNAの発現が上昇していることがわかったため、この表にいれた。

表1-2

• -						
21	INP429-A	FGII/OPE-7	219	2. 4	73, 74	28
22	INP431-A	FGII/OPE-8	251	13. 1	75, 76	24
23	INP438-A	FGII/OPE-11	233	5. 4	77, 78	24
24	INP444-A	FGII/OPE-15	176	3. 3	79. 80	24
25	INP451-2	FCII/OPE-4	241	14. 0	81, 82	32
26	INP458-A	FCH/OPE-11	217	9. 2	83, 84	28
27	INP463-A	FCII/OPE-19	232	18. 2	85, 86	35
28	INP470-A	FCII/OPV-4	228	5. 8	87, 88	28
29	INP482-A	FCII/OPV-10	298	9. 9	89, 90	28
30	INP485-6	FCII/0PV-17	291	8. 5	91, 92	28
31	GTINP332A-	_	869	4. 6	93, 94	24
	21 5)			<u> </u>		·

- 1)デフェレンシャル・ディスプレイ時に用いたアンカープライマーと任意プライマーの組み合わせを示した。
- 2) GTINP332A-21 以外はデフェレンシャル・ディスプレイ時の増幅断片の長さを示した。
- 3)発現変動は Ig A腎症の患者 5 例のm R N A の発現量の平均値/健常人 5 例のm R N A の発現量の平均値の値を示した。
- 4) RT-PCRのプライマーは配列表の番号を示した。
- 5) GTINP332A-21 は、デフェレンンシャル・ディスプレイでその増幅断片が得られた遺伝子ではなく、実施例 3 と同様にして、INP332-A の全長の c D N A クローンをヒト白血球 c D N A ライブラリーから取得を試みた際に、形質転換株から得られた c D N A クローンである。その c D N A の塩基配列の一部を実施例 4 と同様にして決定したところ INP332-A の塩基配列とは異なる新規遺伝子の c D N A クローンであり、その塩基配列に基づいて実施例 2 で行った RT-PCR の結果は、Ig A 腎症の患者白血球で健常人と比較してm R N A の発現が上昇していることがわかったため、この表にいれた。

これらの遺伝子についてのプライマーと、検体白血球の mRNA 由来 cDNA とを、RT-PCR 法により反応させて、遺伝子増幅を観察することで、 IgA 腎症の診断が可能となる。

実施例3 INP377-A cDNA のクローシ化

(1) INP377-A cDNA クローンの単離

ベクターに pCMV-SPORT (ギブコ BRL 社) を用いたヒト白血球 cDNA ライブラリ ー (ギブコ BRL 社製) から、ジーントラッパーcDNA ポジティブセレクションシ ステム (GENE TRAPPER cDNA Positive Selection Sysytem ギブコ BRL 社製) を用いて、INP377-A cDNA クローンを取得した。すなわち、cDNA ライブラリー を Gene [[蛋白とエクソヌクレアーゼ [[[を用いて、一本鎖にした後、[NP377-A 遺伝子と対応するビオチン化した相補的なオリゴヌクレオチド(実施例2で用 いた 5' 側センスプライマーを用いた)をプローブとしてハイブリダイズさせ、 さらにストレプトアビジン付加したマグネティックビーズでプローブを結合さ せて単離させた。ハイブリダイズしていた一本鎖 cDNA クローンをプローブから はずした後、DNA ポリメラーゼによって二本鎖にして大腸菌を形質転換するこ とにより、INP377-A cDNAクローンをアンピシリン耐性株として出現させた。 具体的試薬および方法はキットに付加するプロトコールにしたがった。それぞ れの形質転換株コロニーを蒸留水 18 μ l に懸濁し、10×PCR 用緩衝液 2.5 μ l、 2.5mM dNTP 2 μ l、10 μ M 遺伝子特異的 5'側センスプライマー 1 μ l、10 μ M 遺伝子特異的 3'側アンチセンスプライマー1μ l、DNA ボリメラーゼ Gene Taq 0.5 μ l を添加し、RT-PCR と同じ条件で PCR を行って電気泳動をし、プライマ 一の位置から推定される約 200bp の INP377-A cDNA 断片が増幅する形質転換株 を INP377-A cDNA クローンとして単離した。

このクローンから公知の方法(モレキュラー・クローニング:ア・ラボラトリー・マニュアル 第2版)に従ってプラスミド DNA を単離し、このプラスミドを pGTINP377A-46C と名付けた。またプラスミド DNA を制限酵素 Sal I およびNot I (ともに宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動を行ったところ、cDNA のサイズは約3 kb であった。

(2) INP377-A cDNA の塩基配列の決定

pGTINP377A-46C 中の INP377-A cDNA の塩基配列をパーキンエルマー社の

377DNA シークエンサーを用いて決定した。塩基配列決定のための具体的試薬および方法はパーキンエルマー社のダイプライマーサイクルシークエンシング FS レディーリアクション (Dye primer cycle sequensing FS Ready Reaction) キットを使用し、キットの指示に従った。得られた塩基配列を配列番号 1 に示した。この塩基配列には 143 アミノ酸からなるオープンリーディングフレーム (ORF)が存在した。377-A の cDNA の塩基配列をデータベースと比較したところ、N 末の 137 アミノ酸に相当する部分は、ショウジョウバエのガン抑制遺伝子 Sxl と相同性をもつヒトの遺伝子 LUCA15 のN末 137 アミノ酸に相当する部分と一致するが、その後に、全く相同性のない塩基配列が続き、ディファレンシャル・ディスプレイで得られた配列は、この全く相同性のない塩基配列中に存在することがわかった。

産業上の利用可能性

本発明により得られる新規遺伝子を用いることにより IgA 腎症の治療や診断が可能である。

【配列表】 配列番号:1 配列の長さ:2689 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA 起源 生物名:ヒト 組織の種類:白血球 配列 GTTGGAGGTT CTGGGGCGCA GAACCGCTAC TGCTGCTTCG GTCTCTCCTT GGGAAAAAAT 60 AAAATTTGAA CCTTTTGGAG CTGTGTGCTA AATCTTCAGT GGGACA ATG GGT TCA 115 Met Gly Ser GAC AAA AGA GTG AGT AGA ACA GAG CGT AGT GGA AGA TAC GGT TCC ATC 163 Asp Lys Arg Val Ser Arg Thr Glu Arg Ser Gly Arg Tyr Gly Ser Ile 5 10 15 ATA GAC AGG GAT GAC CGT GAT GAG CGT GAA TCC CGA AGC AGG CGG AGG 211 Ile Asp Arg Asp Asp Arg Asp Glu Arg Glu Ser Arg Ser Arg Arg Arg 20 25 30 35 259 GAC TCA GAT TAC AAA AGA TCT AGT GAT GAT CGG AGG GGT GAT AGA TAT Asp Ser Asp Tyr Lys Arg Ser Ser Asp Asp Arg Arg Gly Asp Arg Tyr 40 50 45

55 60 65

AAC AGT GAC CGA TCC GAA GAT GGC TAC CAT TCA GAT GGT GAC TAT GGT 355

Asn Ser Asp Arg Ser Glu Asp Gly Tyr His Ser Asp Gly Asp Tyr Gly

70

75

GAT GAC TAC CGA GAC TAT GAC AGT CCA GAG AGA GAG CGT GAA AGA AGG

Asp Asp Tyr Arg Asp Tyr Asp Ser Pro Glu Arg Glu Arg Glu Arg Arg

80

307

GAG CAC GAC TAT AGG CAT GAC ATC AGT GAC GAG AGG GAG AGC AAG ACC	403
Glu His Asp Tyr Arg His Asp Ile Ser Asp Glu Arg Glu Ser Lys Thr	
85 90 95	
ATC ATG CTG CGC GGC CTT CCC ATC ACC ATC ACA GAG AGC GAT ATT CGA	451
Ile Met Leu Arg Gly Leu Pro Ile Thr Ile Thr Glu Ser Asp Ile Arg	
100 105 110 115	
GAA ATG ATG GAG TCC TTC GAA GGC CCT CAG CCT GCG GAT GTG AGG CTG	499
Glu Met Met Glu Ser Phe Glu Gly Pro Gln Pro Ala Asp Val Arg Leu	
120 125 130	
ATG AAG AGG AAA ACA GGT GAG AGC TTG CTT AGT TCC TGATATTATT	545
Met Lys Arg Lys Thr Gly Glu Ser Leu Leu Ser Ser	
135 140	
GTTCTCTTCC CCATTCCCAC CTCAGTCCCT AAAGAACATC CTGATTCCCC CAGTCTTCAA	605
GCACATGAAT TCAGAATGAA AGGTTTGCCA TGGCTAAGGA ATGTGACTCT TTGAAAACCA	665
TGTTAGCATC TGAGGAACTT TTTTAAACTT TGTTTTAGGG ACTTTTTTTT CCTTAGGTAA	725
GTAATGATTT ATAAACTCCT TTTTTTTTT TTGACTATAG TCGGTTGCAT GGTTACTTTA	785
AGCGTGGAAT CAAATGGAGT GGCATTTAGT TCAGGCGGCT TGTTCCTTGC CATGGCAAAG	845
TATCAAGAAG ATCCCCAAGT CAAGTCACAT TTGTAAAGCT GCTTCCCAAT TGGCTTTGTC	905
ACGCAGTGTT GAAGCAGTGG GAGAGAGATT CACCTGTTAT AAAGGAACTG ACTAACACAA	965
GTATCCCGTC TATATCTGAA TGCTGTCTCT AGGTGTAAGC CGTGGTTTCG CCTTCGTGGA	1025
GTTTTATCAC TTGCAAGATG CTACCAGCTG GATGGAAGCC AATCAGGTTG CTTCACTCAC	1085
CAAGTCTAGA TATTCATGAA AATGGAACAA GTCTGTACAA TTTTAAAAAA AGGTTGAAGG	1145
AGTGGTTTGT TCCAAAGGAG TGACTTTTTT TTAAAAAAAA AAGCTTTGTA TATATTAAAA	1205
TTGATGTTAC TAGAATAAGT ACAGTACCAA GGACTTCATT ATAGAATTTG TTCTGCCTTT	1265
AAACATGGCT ACCTACCTGG CAGGGCTTTG TTAACTACTG AATACCTGTC TGGTAATCAC	1325
TAAAACATCT TAATGTTTCC CTTTTTTCTA GTTTGTTATA TTCCTATTAT GTCCATTGAG	1385
AGTAAGCTTA GTATATCAAA CTCTCCATTT GACAGTGAAG AGAACATAGT GAAAGTCTGT	1'445
GGCGGCATTT TTATAAGTAA TTCCTTATTT CTGCCTGAAG ACCACAAAGC CTCCTGGAGG	1505
CGTAACTGCT CAGACCGGTC TTCAGGGAAT ATTTAAGGAC TTAGTGGAAT TTATGAACAA	1565
ጥል እርጥርጥር እጥ ሮ ለር ለጥጥ ለር ርርር ጥር ርርር ለርጥር ርጥር ርጥርር ጥርጥር ሲለጠርጥ ለርጥጥ ለርጥር ለርጥር	1625

GCATTAACAT TCTAATCTCC TTGAGAATGC CTTTTATAGT CTGTTCAA	AG CAAGTCATTG 1685
ATGGTTCTTC GAGGTAGTGT TAACTGAAGT GTTCTTCAGT TTGTCAAG	AT AATGTTCAGT 1745
GCTTGGCACT TAAATAACAT TTTTTGCAAG AACTCCAAGG CACATTAT	TG AATGCCTTTA 1805
ACCAAGTGCA TTCTGGGAAG TTTGCTTGAC TCATTATCTT GCTTTTCT	GC AGCATTCTGT 1865
GATTTGAGTC ATCCATGAAT CCATGAATAA AAGTTACATT CTTTGATT	GG TAATATTGCC 1925
ATTTATAACA AGACTCACTA ATGAGGGTAT CACTTTGACT GACTGATT	TG TTAAAGTTTT 1985
TAAGCCTCTC ATTTTCCTAA CCCAGAAATC ACAGCCTGAT TTTATTAA	AA GTAGAGCTTC 2045
ATTCATTCA TACCATAGAT ACCATCCTAG TAAATCCAGA ACATATAC	CAA GGTTCATGTG 2105
AGTCTGCTTT CTTGACATGA TAGCATTGTT TGATGCAGTG GATATGTC	CAG AATGACTAAC 2165
CTAGGAGTTT AAAACTCCTA AGAAACTAAA ACCTGTAAGA CATTTAAA	AAG TCTCCACAAT 2225
TTTAATGTAT ACAAAGCTAT GTTACTGTGT AACACATTAC AGTTCAAA	ATT CACTCCAGAA 2285
ATAAAAGGCC AGTAGGATTA GGGACTCACT GGTAGTTTGG AGTCTCCC	CAG CACACATCCC 2345
TCCTAGTGGG ATGATCTATT CACATATCTC CCAGCTTTTT TATTTTTC	GCT TCTGTATATC 2405
ACAGTGAGTG GATGGCCCTT CAGCTTTTTC TCTCCTGGCC AGACATGC	CAG TCTTGCCTTT 2465
AGATATCGCA GAGACAAAAT TCACAGCATG TCTTAAATCT TCCAGGAT	TTT GCAAGAACCA 2525
AATTGCTCAA CAGTATGTAT GTTTAGAGGG GTTAGACTCC TTTTTAAA	AAT CTGGATATCT 2588
AACCACCTAC TTAAATCTGT TTGATAGTGT CAAACCACCC CCACCCT	TGA TCCTCCCACC 264
CCCAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA	2689

配列番号:1

配列の長さ:2660

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CCCACGCGTC CGGTTGGAGG TTCTGGGGCG CAGAACCGCT ACTGCTGCTT CGGTCTCTCC 60-TTGGGAAAAA ATAAAATTTG AACCTTTTGG AGCTGTGTGC TAAATCTTCA GTGGGACA 118

ATG	GGT	ŤCA	GAC	AAA	AGA	GTG	AGT	AGA	ACA	GAG	CGT	AGT	GGA	AGA	TAC	166
Met	Gly	Ser	Asp	Lys	Arg	Val.	Ser	Arg	Thr	Glu	Arg	Ser	Gly	Arg	Tyr	
1				5		•		•	10					15		
GGT	TCC	ATC	ATA	GAC	AGG	GAT	GAC	CGT	GAT	GAG	CGT	GAA	TCC	CGA	AGC	214
Gly	Ser	Ile	Ile	Asp	Arg	Asp	Asp.	Arg	Asp	Glu	Arg	Glu	Ser	Arg	Ser	
			20				. >	25					30			
AGG	CGG	AGG	GAC	TCA	GAT	TAC	AAA	AGA	TCT	AGT	GAT	GAT	CGG	AGG	GGT	262
Arg	Arg	Arg	Asp	Ser	Asp	Tyr	Lys	Arg	Ser	Ser	Asp	Asp	Arg	Arg	Gly	
		35					40					45				
GAT	AGA	TAT	GAT	GAC	TAC	CGA	GAC	TAT	GAC	AGT	CCA	GAG	AGA	GAG	CGT	310
Asp	Arg	Tyr	Asp	Asp	Tyr	Arg	Asp	Tyr	Asp	Ser	Pro	Glu	Arg	Glu	Arg	
	50		•			55					60					
GAA	AGA	AGG	AAC	AGT	GAC	CGA	TCC	GAA	GAT	GGC	TAC	CAT	TCA	GAT	GGT	358
Glu	Arg	Arg	Asn	Ser	Asp	Arg	Ser	Glu	Asp	Gly	Tyr	His	Ser	Asp	Gly	
65			• .		__ 70					75					80	
GAC	TAT	GGT	GAG	CAC	GAC	TAT	AGG	CAT	GAC	ATC	AGT	GAC	GAG	AGG	GAG	406
Asp	Tyr	Gly	Glu	His	Asp	Tyr	Arg	His	As,p	Ile	Ser	Asp	Glu	Arg	Glu	•
				85					90					95		
AGC	AAG	ACC	ATC	ATG	CTG	CGC	GGC	CTT	CCC	ATC	ACC	ATC	ACA	GAG	AGC	454
Ser	Lys	Thr	He	Met	Leu	Arg	Gly	Leu	Pro	Ile	Thr	<u>Į</u> l e	Thr	Glu	Ser	,
			100					105					110		٠	
GAT	ATT	CGA	GAA	ATG	ATG	GAG	TCC	TTC	GAA	GGC	CCT	CAG	CCT	GCG	GAT	502
Asp	Ile	Arg	Glu	Met	Met	Glu	Ser	Phe	Glu	Gly	Pro	Gln	Pro	Ala	Asp	
		115		,			120	•			-	125	•			
GTG	AGG	CTG	ATG	AAG	AGG	AAA	ACA	GGT	GAG	AGC	TTG	CTT	AGT	TCC		547
Val	Arg	Leu	Met	Lys	Arg	Lys	Thr	Gly	Glu	Ser	Leu	Leu	Ser	Ser		
	130					135					140		*-	143	•	•
TGA	TATT	ATT	GTTC	TCTT	cc c	CATT	CCCA	с ст	CAGT	СССТ	AAA	GAAC	ATC	CTGA	TTCCCC	607
CAG	TCTT	CAA	GCAC	ATGA	AT T	CAGA	ATGA	A AG	GTTT	GCCA	TGG	CTAA	GGA	AŢGT	GACTCT	667
ттс	ΑΑΑΑ	CCA	тстт	AGCA	тс т	GAGG	AACT	т тт	ттаа	ACTT	тст	ттта	GGG	ACTT	TTTTT T	727

GGTTACTTTA AGCGTGGAAT CAAATGGAGT GGCATTTAGT TCAGGCGGCT TGTTCCTTGC CATGGCAAAG TATCAAGAAG ATCCCCAAGT CAAGTCACAT TTGTAAAGCT GCTTCCCAAT 907 TGGCTTTGTC ACGCAGTGTT GAAGCAGTGG GAGAGAGATT CACCTGTTAT AAAGGAACTG 967 ACTAACACAA GTATCCCGTC TATATCTGAA TGCTGTCTCT AGGTGTAAGC CGTGGTTTCG 1027 CCTTCGTGGA GTTTTATCAC TTGCAAGATG CTACCAGCTG GATGGAAGCC AATCAGGTTG 1087 CTTCACTCAC CAAGTCTAGA TATTCATGAA AATGGAACAA GTCTGTACAA TTTTAAAAAA 1147 AGGTTGAAGG AGTGGTTTGT TCCAAAGGAG TGACTTTTTT TTAAAAAAAA AAGCTTTGTA 1207 TATATTAAAA TTGATGTTAC TAGAATAAGT ACAGTACCAA GGACTTCATT ATAGAATTTG 1267 TTCTGCCTTT AAACATGGCT ACCTACCTGG CAGGGCTTTG TTAACTACTG AATACCTGTC 1327 TGGTAATCAC TAAAACATCT TAATGTTTCC CTTTTTTCTA GTTTGTTATA TTCCTATTAT 1387 GTCCATTGAG AGTAAGCTTA GTATATCAAA CTCTCCATTT GACAGTGAAG AGAACATAGT 1447 GAAAGTCTGT GGCGGCATTT TTATAAGTAA TTCCTTATTT CTGCCTGAAG ACCACAAAGC 1507 CTCCTGGAGG CGTAACTGCT CAGACCGGTC TTCAGGGAAT ATTTAAGGAC TTAGTGGAAT 1567 TTATGAACAA TAAGTCTGAT GAGATTAGCC TGGGAGTGGT GTCCTGCAGC TGTCTAATCT 1627 AGTTAGAGTG GCATTAACAT TCTAATCTCC TTGAGAATGC CTTTTATAGT CTGTTCAAAG 1687 CAAGTCATTG ATGGTTCTTC GAGGTAGTGT TAACTGAAGT GTTCTTCAGT TTGTCAAGAT 1747 AATGTTCAGT GCTTGGCACT TAAATAACAT TTTTTGCAAG AACTCCAAGG CACATTATTG 1807 AATGCCTTTA ACCAAGTGCA TTCTGGGAAG TTTGCTTGAC TCATTATCTT GCTTTTCTGC 1867 AGCATTCTGT GATTTGAGTC ATCCATGAAT CCATGAATAA AAGTTACATT CTTTGATTGG 1927 TAATATTGCC ATTTATAACA AGACTCACTA ATGAGGGTAT CACTTTGACT GACTGATTTG 1987 TTAAAGTTTT TAAGCCTCTC ATTTTCCTAA CCCAGAAATC ACAGCCTGAT TTTATTAAAA 2047 GTAGAGCTTC ATTCATTTCA TACCATAGAT ACCATCCTAG TAAATCCAGA ACATATACAA 2107 GGTTCATGTG AGTCTGCTTT CTTGACATGA TAGCATTGTT TGATGCAGTG GATATGTCAG 2167 AATGACTAAC CTAGGAGTTT AAAACTCCTA AGAAACTAAA ACCTGTAAGA CATTTAAAAG 2227 TCTCCACAAT TTTAATGTAT ACAAAGCTAT GTTACTGTGT AACACATTAC AGTTCAAATT 2287 CACTCCAGAA ATAAAAGGCC AGTAGGATTA GGGACTCACT GGTAGTTTGG AGTCTCCCAG 2347 CACACATCCC TCCTAGTGGG ATGATCTATT CACATATCTC CCAGCTTTTT TATTTTTGCT 2407 TCTGTATATC ACAGTGAGTG GATGGCCCTT CAGCTTTTTC TCTCCTGGCC AGACATGCAG 2467 TCTTGCCTTT AGATATCGCA GAGACAAAAT TCACAGCATG TCTTAAATCT TCCAGGATTT 2527

GCAAGAACCA AATTGCTCAA CAGTATGTAT GTTTAGAGGG GTTAGACTCC TTTTTAAAAT 2587
CTGGATATCT AACCACCTAC TTAAATCTGT TTGATAGTGT CAAACCACCC CCACCCTTGA 2647
TCYTCCCACC CCC 2660

配列番号:2

配列の長さ:155

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CACTTATAAA ATGTTAGGGC TTAATATTAT TCATAGATCG AGGATAGTTT CATTCTTAGT 60
CGCCTCCTTA GTCACTCTTC CTATACCAAT CTGAGACCAT TTTACAATTT AGAAAAGACA 120
AATAACTGGT TGGGTTACTT GATAGTATAA TAACC 155

配列番号:3

配列の長さ:305

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TCATGAAGTG AAGCCAACTG TTTAGACTAG AATGTTATGA GATTAAACCC ACNNNNNTT 60
ATTCATAGAC ATAAACCCTC ATTTTAATTA GTGGATCTGG ATTTTTGTCA TATGTGGAAT 120
CATAATTTAA ACAAAATCAA CTAAGATGAT CCAAGTTCCA CACAACTGCA CTTCAATATT 180
CAAGTCGGTG TGAAGATGCC TGACTACTGC GTCACAAGAT TCTGAGCTGT CGTAAAAAGC 240

CTGGCTCGTG GTTTCTATTT ATAGTGTACA CATGTTGGGT TATAATCACA AACCTGGAAC 300

TCTGT 305

配列番号:4

配列の長さ:278

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GAAGGAGAT ATGAAGAGGT TAGAAAAGNT CNGGNTTCTG TTGGTGAAAT GAAGGATGAA 60
GGGGAAGAGA CATTAAATTA TCCTGATACT ACCATTGACT TGTCTCACCT TCAACCCCAA 120
AGGTCCATCC AGAAATTGGC TTCAAAAGAG GAATCTTCTA ATTCTAGTGA CAGTAAATCA 180
CAGAGCCGGA GACATTTGTC AGCCAAGGAA AGAAGGGAAA TGAAAAAGAA AAAACTTCCA 240
AGTGACTCAG GAGATTTAGA AGCGTTAGAG GGAAAGGA 278

配列番号:5

配列の長さ:135

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA'

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TTCTGACAAT GAGTAAGAAG AAAGAGGGTC TTGCCCTTTG GTTATTAAGA TTTATCATAG 60
AGCAATAATA ASTAAATCGG TGTTATACCA GCACAGAGAT TAGACAAATA AACCAAGGGA 120
CTGGACTAAA TAAGC 135

配列番号:6

配列の長さ:197

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

ATGGTACCCA GTTTCAAATT AACATGGTTA TTTTACTTGT GTTCCCAAAT TTAACATTAG 60

GGAATTTTTG GTTGTGGGTC TGTTATCACT AGAAAAATAT ATATATTGGT GCTGAAGATA 120

ATTTTGAGAT AATTAGACAA GACAGTTTAG CATTTACAAG AACAAGTTTG GCAGTTGAAG 180

AATCTATTTA TATGACT

197

配列番号:7

配列の長さ:137

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CCACCGCACC TGGCTGATGC TTTTCTATCT GACTTCTTTC AGAGGACCCT GAAAGACACT 6

AAGTGGAATC TTTCCTTGAA GTCTTCCAAG CTAAAACAAT TCTCTGGAAA GATCACCTCT 120

GTTCAGTCCT GGTCTCT 137

配列番号:8

配列の長さ:274

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CGTTTACAGA TTCTCTTGCG GCTGGCGGTG GAACTACAAA GGGATCGGTG CCTATATCAC 60

AATACCAAAC TTGATAATAA TCTAGATTCT GTGTYTCTGC TTATAGACCA TGTTTGTAGT 120

AGGTAAGAGG AAAACTTCCT ATATTCTGAA ACAGCCTAAC ATTTTACAAA ATTTTAGTTT 180

TCTTTTTAG AGTCTTATCC TGTAGCTATA TAACAGTTCA TGTCTGATTT AGCATTTGTT 240

CACGAGTAAA GCTGGAACTA TGAAAATTGA AAAT 274

配列番号:9

配列の長さ:171

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GATTAGGTGA CCTTCCTTGA ARAGCCACGG GTTTCCCATA TCGAAATGCT ATTCATTACC 60

CGAGTCACCT ANGTTCTTAC AAAGGAAGCG AGAAAATTGC TTTTGTTGGG CCATGCCCCT 120

TTTGCANAGG TTCCTAAGTA TAGTCGCCAN AATTTTTTTA ATGGCCTAAA G

171

配列番号:10

配列の長さ:161

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

AGGGGCGCTT GTTCTGCTCT CAGCAGATTG GTTACACGCG TCAGGTGGTG GCGATGACTT 60

AATTCCTAGC CCAAGAAGAA TATAATGTTA AAACTGGTTA TGTAATTTTT GTGCCTCTCC 120

TTTTTAATGC AGTATTTAGT TCAGATGTTG GCGATTTTTC A 161

配列番号:11

配列の長さ:323

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TATAAGGWGG GAACCTTACT ATCTCTAATG ACCTTACTGA TGCTGACTTT AATACTCTGT 60

GAAGGTTAGA GTTCAGTGAA TGTTACCTAG AAACAGCCCC GGCTGTGGAA TACTTTATTC 120

TTAGCCCTAT ATTTGGGGTT TGGATGTCCA CTGTGCTGGT TCCCAGAGAT AGTAAGGGGA 180

TGAGAGTATT GGTTACATCT CCTGACCCAC ATACTTAAGA TCCAGATGAA CAAGACAGTT 240

TTCACTCCTG CTTGGTAGAA CCTATTTGYK SHAGGAAACA GYTCCTAAAG AATGGTTCTA 300

GCCAGACCCT GTCGYTACCA GAA 323

配列番号:12

配列の長さ:138

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

AGTATGACAA ATAGTTTCTG CCTGATTGGT GAGATTTGGG ATGGGCCCCC ACTTTGTTTC 60

TCTTTCTGCA TAAAAATTTC AACATTTTTA CAAAATTTTC AAAAACTTCT CCTCAGTCTG 120

TACATCTTTG TTAATCAG 138

配列番号:13

配列の長さ:244

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TACTCTTCAA CCATGATTTT TCTCTGATGG CCTGTGTGAA CAGATTAATG GTGTCCATCT 60

AATTCCTTCC CCACTGGGGG AAAGCAAATC ATCAGGCCCA TTGCAAAAAC TGCTCTTGGT 120

TGAGCTTCCT GCCTTAAATC ATACCCACAG TGAATGGCGT CCCTTTATCA CCGCTAATGA 180

CTCTGACATC TCTCTCCACT CACATGTGAG CCTCCTCAGC TCTCGANAAA CAAGTCNGTC 240

244

TCGG

配列番号:14

配列の長さ:135

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TGATCCCCAC AATTTCTTGT GATTGGTGAG GAACTATAAA TGACTCCCAT CCAAGCTTAT 60

ACCAGAAAAA AGGAGCACAT TTTCTACAAA TTATATCATT TTTAATCCAT TACCACATTA 120

TTTTAGGGGA ACTAC 135

配列番号:15

配列の長さ:258

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TCTCAGAAAA CTCCAGATCA AATGAGATGA GTATGGTGNN NAGGGCTGGC AATTAGAGGA 60

TACTCTCCAA TGGTGATGAA GGGAGATGTC TGGGGGAAAT CCAGCAGGAT GTTGATTTAG 120

TATGTACACA GTGAGAGGAT ACTTGTAGAG AACCTAGAAT CTTCTCTGAA TGTGACGGGC 180

CCTCAGAGAT AATTGTTAAC AGATAAGTGG ATGATTAAAT ACACTTCCTC CAGTAGGCTA 240

258

配列番号:16

配列の長さ:219

GATGTTAAGA CGGAGATC

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CTGAGAGGAG CCATGTATAC AAACCACTTT TTCTAACATG GTCTTTATTA AACTTTGAAT 60
ATAAGTACAC CTGCTCGAAG TGTTCATCTA TATTATTTAA GAACAAGCAA CTGTAAAACA 120
GTAAAATCAC AAAAGGTAAG TTGTTGGAAG ACAACAAAAA AGAATTACTA TATCTGATCC 180
TGCGTGTTTA TTTTAGAATC TGTTAATAGG CCTACAGCT 219

配列番号:17

配列の長さ:191

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

ACAGTGAGTG TGGCTGAAAC CTAAGCTGAA GGAAGGGAGG AGCAGGCACT GCCATGAGGG 60
GTCCCTGGAC AGAAACTCTT CAGCAGGCCT TGAAGTTTAG TTCAGGGGCT ACATGGAATA 120
CCACTATTTA GCACACAGGT GTGATCTGAG GTGAGGGACT ACCTTTTCGA TCTTGGTTTT 180
CTCATTTATT T 191

配列番号:18

配列の長さ:148

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CTGGAGGTGA AGGGAAGGAA AGAAAGGAAA AACTATCTAC CTGGCAGGAA AAGAGATAAG 60 CTCCCAAGAA CACCAAAGCA GATGATGAGT CTAGCTCTAC CCAGCCTTCC TCCCCACGAA 120 TCCAGATCAT AGTAAGAAAC TCTGGGCT

148

配列番号:19

配列の長さ:306

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CCACCACCAG AAATGAACAA AAAGCATTTT ACCTAAAAAT ACACCAGCAA AATGTACTCA 60
GCTTCAATCA CAAATACGAC TGCTTAAAAC CGCAGAAATT TCCTCAACAC TCAGCCTTTA 120
TCACTCAGCT GGATTTTTC CTTCAACAAT CACTACTCCA AGCATTGGGG AACACAACTT 180
TTAATCATAC TCCAGTCGTT TCACAATGCA TTCTAATAGC AGCGGGATCA GAACAGTACT 240
GCATTTACTT GCCAACAGAA CAGACAGACC TGAAGTCAAG ACAACTGCAT TCTCTGTGAA 300
GTCTGT 306

配列番号:20

配列の長さ:357

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GTAGCATTTT GGCAGAACCA TTGTTAATTA AAGGGACTTY TGGACCGCAA CYTTAATGTA 60 CCAGATTATT GAGCRGCCCA ATGAATGCTT CATTCTCATT GTTTAAGGTG CTGCTTTGAT 120 TTTTTTTCA ATTCTTTGTA CTATTTTTA TTTTTTGGAG AGGCACATCC CCAAATTTGG 180 ATGAGGTATT TGTTGATAAA TAATTCATCA ATTTCCACAA TGCAGACAAA AATGTCTGCC 240 CAGAGTGGAA AAATAAAACA AGGGGGAGAA GAGTTTGAGT AACGGAGAAG TTCTGTGGAA 300 TCCTAGTGAC AAAAGTTGAG AAACTACCTT TAAATAAGAC AGTGAGGTAA CAAATGT 357

配列番号:21

配列の長さ:219

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類: 白血球

配列.

TGGAATAGCC AGGAGAATTC TGGAAAAGTA GAATAATGAG GTAGGGCTTC CCTTCGCTAT 60
TTTGAAGTGC AGATTACACT ATGTAAAACC ATTAGGAACT GGCACGTGAA TAGACAGATC 120
AATAGTTAAT AGCTGTATTA GCCAGAAAAT GGTGTAAGGA CAACAGGCTA ACTAACCCTG 180
TCACTTGTTA TGCTAAAATT AAGTCTAGAT AGAGTCCTC 219

配列番号:22

配列の長さ:251

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TGAAAGGGGA ATAGAAGCAC AAGAGTCAGT AATCAATAAC AAACAACTCA AGGTGCTCCT 60
TCCTTACACT GGTGTTCCCC AAAGTGAGGT GAATTGCCAG CCACTGGGAG TCAGGGCCAG 120
TTACATAAGA CATTCTCGGT AAGCCCCCTT TGGGTATCCC AAATAAGGAC TGGGGTGGGT 180

TTATGTGTAG TCCATTATTA ACAACTAAAC GAACAAACCT AGTGAATTGC AATAAATTCA 240

CACCAACAGA A 251

配列番号:23

配列の長さ:233

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GTTGAAAGAG TCCTTGGAAG GCTTTTAGAC CAAACCCCTC TGCATGCTCA ARCCTTGGGT 60

ACAGGATTTC TAAGAAGTGG AACAGTCTCC AGGGGTGTGG ARCTCATCGC TCAAGGCAGG 120

TTATCTTATC TGAATAATTT TGTCTGTTGA CTATTGGGAT AGTTCTCCTT CAGATGAGCT 180

GAAATTTTCT CCATAGCTTC CTCTATTAAA CCCAATTCCA CTTCTCAGGG TCA

233

配列番号:24

配列の長さ:176

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CAAAAGCGCT GAAGTTAAGC ATTAATACGC CAGATTCATG ATTTATGATC AGTATCCAAA 60

ACTCCAACTA CAAACAATGC AAAGTAGTGC TCCTCAGTAT TATTTTTGCA ATTGTTAGTA 120

ATGTTAAGCA TCAAGGAAAA TAAAACACAT CATTGCACAT TACAGCCGCA AAAAAC

176

配列番号:25

配列の長さ:241

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

AGAGAGTAAA GCAAGCTATT TTGACAGCAA CCTAATAACA GCTGTCTTCT TCCACTTCTT 60
GGCTAACTCA TCCCCCAGAT AGCCTTCTTT TCTCTTATCA ATTCCCTGTT GCAACAATAA 120
TAAATGCCAC ACCTGATGGA GTCATTAGGC ACTTTCCTAG TGACAAGTGC CTAGGACAGA 180
GGAGAAAACA AAGAAACACT GACAACCACT GAAAACTGAC ATATCAGGCC AGGCATGTCA 240
C

配列番号:26

配列の長さ:217

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GCTGGAGAGG TGGTGATGTT GCTGAATAAT TGCTTTTTAA AGCTGGAGGG GACTTCCAAG 60 AGTCTCTCAT TTAAGAARAA AAATTAAAGA CATAATTGGT AACGGTTTTG ACTGCTGCAG 120 AGGCAACACT TTGCTCACAA TCCTACAGAT CTACTTCACC TGTAACTACA ATTTTCCTGA 180

AGACATAGAA GAAAAATCAA TTGTTCTAAT CCATATG 217

配列番号:27

配列の長さ:233

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

AATCTTAGCA TAATGCTTCC TGGGAAATTC TGAAATTGAT TCCATTTCTG CCGTTACAAA 60 CACACACAA GTTCCTAGTT CACTGGGACT TCCTGATTTG TTCTTTTAGC TTGCTCCTTC 120

CHOMOROUM direction of chorocolor rectional restriction and restriction restrictions and restriction restrictions and restriction restrictions and restriction restrictions are restricted and restriction restrictions and restriction restrictions are restricted and restriction restri

TCACCTAGAA GCTCTGTTTA TTTCTGAGCA ACCCTGGGGC TTGTCTCATA GGACAGGATT 180

TATTTATCTC ATCAAGGCTG AGTGTGCCTT AGGAAGTCAT AAACATAAAA AGA 233

配列番号:28

配列の長さ:228

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

TATAGACAGG GTAGGGACGA TTAGCCCCTC GACAACTTTT CACAAATATA CACACGTTTA 60

ACTACCTCTC AGGTCATGAT AAAGACCGGC CGGGCAGAAA CACTGTAATC CCAGCTACTC 120

GGGAGCCTGA GGCATGAGAA TCACTTGAAC CTGGGAGGTG GAGGTTGCCA TGAGCCGAGA 180

TCACGCCATT GCACTACAGC CTTGGCGACA AGAGTGAAAC TCCATCTG

228

配列番号:29

配列の長さ:298

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

GCTTATGATT ACAAACATCC CTCATATGAA AATCTCAGCA TTTNCTGGCT GCTGCCTTCA 60
ATCGCTTTTT CTGAAATAGG TATCCCTTGA TGTCGACTAT TTGATTTCAG CCAGTCGTTT 120
CTCTCTGGCA GTGCTCCCTG CAAATGTGTC CTTTCAAGAA AACAAAACCT GCAAGTGGCT 180
TGTAATGTAC CATGACCTTA TCATGTGAAG GACAAATGGC TCTTGTGCTT ATTAGATAGC 240
AGATGAACTG ATGAACTGAA TTCTTGGTCT GAAGCTTTGA TAAGGTCAGA TGTCTTTG 298

配列番号:30

配列の長さ:291

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類: 白血球

配列

ACTTCGAAGG GAAAAAGAGG AAGGAAAAGG ACTGTTAATA AAATAACAAA GGCAGCAATC 60
AGAATGAACC AGAGCCAGGA CAGCGTAAAG GCTAGGTTCA CAGTGAGATG AAAGAACCTG 120
AAAACAAGTT TAAAACTCAA AAGAGGATTA TTCTCAAGTT ATACTACAGT GAAAAAACAT 180
GGAAAAAACAC AAAAAGGACA GGCAATAAGG CACAGGCATA CATACAAGGC AAATTGTAAC 240
ACAATATTTA CTTGCAAAAG AGCCCACAGA GACATGTCAA TGAAGTCATA G 291

配列番号:31

配列の長さ:869

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

CGCGTCCGGT GCCTGGCTGC AGTAGCAGCG GCATCTCCCT TGCACAGTTC TCCTCCTCGG CCTGCCCAAG AGTCCACCAG GCCATGGACG CAGTGGCTGT GTATCATGGC AAAATCAGCA 120 GGGAAACCGG CGAGAAGCTC CTGCTTGCCA CTGGGCTGGA TGGCAGCTAT TTGCTGAGGG 180 ACAGCGAGAG CGTGCCAGGC GTGTACTGCC TATGTGTGCT GTATCACGGT TACATTTATA 240 CATACCGAGT GTCCCAGACA GAAACAGGTT CTTGGAGTGC TGAGACAGCA CCTGGGGTAC 300 ATAAAAGATA TTTCCGGAAA ATAAAAAATC TCATTTCAGC ATTTCAGAAG CCAGATCAAG 360 GCATTGTAAT ACCTCTGCAG TATCCAGTTG AGAAGAAGTC CTCAGCTAGA AGTACACAAG 420 GTACTACAGG GATAAGAGAA GATCCTGATG TCTGCCTGAA AGCCCCATGA AGAAAAATAA 480 AACACCTTGT ACTTTATTTT CTATAATTTA AATATATGCT AAGTCTTATA TATTGTAGAT 540 AATACAGTTC GGTGAGCTAC AAATGCATTT CTAAAGCCAT TGTAGTCCTG TAATGGAAGC 600 ATCTAGCATG TCGTCAAAGC TGAAATGGAC TTTTGTACAT AGTGAGGAGC TTTGAAACGA 660 GGATTGGGAA AAAGTAATTC CGTAGGTTAT TTTCAGTTAT TATATTTACA AATGGGAAAC 720 AAAAGGATAA TGAATACTTT ATAAAGGAWT AATGTCAATT CTTGCCAAAT ATAAATAAAA 780 ATAATCCTCA GTTTTTGTGA AAAGCTCCAT TTTTAGTGAA ATATATTTTA TAGCTACTAA 840 TTTTAAAATG TCTGCTGATG TATGTGGAA 869

配列番号:32

配列の長さ:143

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質

起源

生物名:ヒト

組織の種類:白血球

配列

Met Gly Ser Asp Lys Arg Val Ser Arg Thr Glu Arg Ser Gly Arg Tyr 10 15 1 Gly Ser Ile Ile Asp Arg Asp Asp Arg Asp Glu Arg Glu Ser Arg Ser 20 25 Arg Arg Arg Asp Ser Asp Tyr Lys Arg Ser Ser Asp Asp Arg Gly 40 Asp Arg Tyr Asp Asp Tyr Arg Asp Tyr Asp Ser Pro Glu Arg Glu Arg 50 55 Glu Arg Arg Asn Ser Asp Arg Ser Glu Asp Gly Tyr His Ser Asp Gly 75 70 Asp Tyr Gly Glu His Asp Tyr Arg His Asp Ile Ser Asp Glu Arg Glu 90 85 Ser Lys Thr Ile Met Leu Arg Gly Leu Pro Ile Thr Ile Thr Glu Ser 100 105 Asp Ile Arg Glu Met Met Glu Ser Phe Glu Gly Pro Gln Pro Ala Asp 115 120 125 Val Arg Leu Met Lys Arg Lys Thr Gly Glu Ser Leu Leu Ser Ser 130 135 140 143 配列番号:33

配列の長さ:26

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGGCTTAATA TTATTCATAG ATCGAG

配列番号:34

配列の長さ:26

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTATTATAC TATCAAGTAA CCCAAC

配列番号:35

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTGGATCTGG ATTTTTGTCA TATGT

配列番号:36

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTTGTGATT ATAACCCAAC ATGTG

配列番号:37

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAAGGGGAAG AGACATTAAA TTATC

配列番号:38

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTTCTAAAT CTCCTGAGTC ACTT

配列番号:39

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACAATGAGT AAGAAGAAAG AGGG

配列番号:40

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA:

配列

GTCCAGTCCC TTGGTTTATT TGTC

配列番号:41

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGTACCCAGT TTCAAATTAA CATGG

配列番号:42

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GATTCTTCAA CTGCCAAACT TGTTC

配列番号:43

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTGATGCTT TTCTATCTGA CTTC

配列番号:44

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACCAGGACT GAACAGAGGT GA

配列番号:45

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTTATAGAC CATGTTTGTA GTAGG

0 配列番号:46

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTGAACAAAT GCTAAATCAG ACATG

配列番号:47

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCCACGGGTT TCCCATATCG AA

配列番号:48

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACTATACTT AGGAACCTCT GCAA

配列番号:49

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTCTGCTCT CAGCAGATTG GTTA

配列番号:50

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCCAACATCT GAACTAAATA CTGC

配列番号:51

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTCAGTGAA TGTTACCTAG AAACA

配列番号:52

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGAGTGAAAA CTGTCTTGTT CATC

配列番号:53

9

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTATGACAAA TAGTTTCTGC CTGAT

配列番号:54

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GATTAACAAA GATGTACAGA CTGAG

配列番号:55

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGACAGCAT TCAGATATAG ACGG

配列番号:56

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCGTGGAATC AAATGGAGTG GC

配列番号:57

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GATGGCCTGT GTGAACAGAT TAAT

配列番号:58

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGAGAGATG TCAGAGTCAT TAGC

配列番号:59

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GATCCCCACA ATTTCTTGTG ATTG

配列番号:60

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTCCCCTAA AATAATGTGG TAATG

配列番号:61

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGGATACTC TCCAATGGTG ATG

配列番号:62

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCTTAACAT CTAGCCTACT GGAG

配列番号:63

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGAGGAGCC ATGTATACAA ACCA

配列番号:64

配列の長さ:26

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCACGCAGGA TCAGATATAG TAATTC

配列番号:65

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTGAAACCT AAGCTGAAGGAAGG

配列番号:66

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCCCTCACC TCAGATCACA CC

配列番号:67

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTATCTACC TGGCAGGAAA AGAG

配列番号:68

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGTTTCTTA CTATGATCTG GATTC

配列番号:69

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCAAAATGTA CTCAGCTTCA ATCAC

配列番号:70

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTAAATGCAG TACTGTTCTG ATCC

配列番号:71

配列の長さ:26

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAATGCTTCA TTCTCATTGT TTAAGG

配列番号:72

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCACTAGGA TTCCACAGAA CTTC

配列番号:73

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGGTAGGGC TTCCCTTCGC TA

配列番号:74

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCATAACAAG TGACAGGGTT AGTTA

配列番号:75

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGTGCTCCTT CCTTACACTG GT

配列番号:76

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACTACACAT AAACCCACCC CAG

配列番号:77

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGGTACAGGA TTTCTAAGAA GTGG

配列番号:78

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GGAGAAAATT TCAGCTCATC TGAAG

配列番号:79

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCTGAAGTTA AGCATTAATA CGCC

配列番号:80

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GCGGCTGTAA TGTGCAATGA TGT

配列番号:81

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACAGCAACC TAATAACAGC TGTC

配列番号:82

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCCTAGGCA CTTGTCACTA GG

配列番号:83

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAGGGGACTT CCAAGAGTCT CT

配列番号:84

配列の長さ:25

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCTTCAGGA AAATTGTAGT TACAG

配列番号:85

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTACAAACA CACACGAAGT TCCT

配列番号:86

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACTTCCTAA GGCACACTCA GC

配列番号:87

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTTTAACTAC CTCTCAGGTC ATGA.

配列番号:88

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GTCGCCAAGG CTGTAGTGCA AT

配列番号:89

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GAAATAGGTA TCCCTTGATG TCGA

配列番号:90

配列の長さ:24

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列

GACCAAGAAT TCAGTTCATC AGTT

配列番号:91

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列

GAATGAACCA GAGCCAGGAC AG

配列番号:92

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列

GCCTTGTATG TATGCCTGTG CC

配列番号:93

配列の長さ:21

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列

AAGAGTCCAC CAGGCCATGG A

配列番号:94

配列の長さ:23

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列

TACCTTGTGT ACTTCTAGCT GAG

BEST AVAILABLE COPY

請求の範囲

- (1) 配列番号1から31に記載の塩基配列を有する IgA 腎症関連遺伝子の DNA。
- (2) 請求項1記載の塩基配列を有する DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA。
- (3) 請求項1および2記載の DNA の塩基配列の一部を含むオリゴヌクレオチド。
- (4) 請求項1および2記載の DNA と相補的な塩基配列の一部を含むオリゴヌクレオチド。
- (5) 請求項3および4記載のオリゴヌクレオチドを用いて IgA 腎症関連 遺伝子の mRNA を検出する方法。
- (6) 請求項3および4記載のオリゴヌクレオチドを含む、IgA 腎症診断薬。
- (7) 請求項3および4記載のオリゴヌクレオチドを用いて、IgA 腎症関連遺伝子の転写および該 mRNA の翻訳を抑制する方法。
- (8) 請求項3および4記載のオリゴヌクレオチドを含む、IgA 腎症治療薬。
- (9) IgA 腎症患者白血球より、ディファレンシャル・ディスプレイ法を用いた IgA 腎症関連遺伝子の取得方法。
 - (10) 配列番号32に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質。
 - (11) 請求項10記載の蛋白質をコードする DNA。
 - (12) 配列番号1記載の塩基配列を有する請求項11記載のDNA。
- (13) 請求項12記載の塩基配列を有する DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA。
- (14) 請求項11~13記載の DNA とベクターとからなる組み換えベクター。
- (15) 請求項14記載の組み換えベクターを宿主細胞に導入して得られる 形質転換体。
- (16) 請求項15記載の形質転換体を培地に培養し、培養物中に請求項1 0記載の蛋白質を生成蓄積させ、該培養物から蛋白質を採取することを特徴と

する蛋白質の製造方法。

- (17) 請求項10記載の蛋白質に特異的に反応する抗体。
- (18) 請求項17記載の抗体を用いて該蛋白質を免疫学的に検出する方法。
- (19) 請求項17記載の抗体を含む、IgA 腎症診断薬。
- (20) 請求項17記載の抗体を含む、IgA 腎症治療薬。

要約書

IgA腎症患者白血球より、ディファレンシャル・ディスプレイ法を用いた 新規遺伝子の取得方法、および本発明DNAの塩基配列に基づくオリゴヌクレ オチドを含む、IgA腎症診断薬および治療薬に関する。